THE BOOK WAS DRENCHED

UNIVERSAL OU_178238 AWAYINA AWAYINA

OSMANIA UNIVERSITY LIBRARY

Call No. H 925.4 F 21 R

Accession No. H 3471

Author पार्वर, प्रमुखंड
Title रूसायन में नोबेन-पुरस्कार-विजेता (1901-1950) This book should be returned on or before the date last marked below.

रसायन में नोबेल पुरस्कार-विजेता (१९०१-१९५०)

[Translated into Hindi from "Nobel Prize winners in Chemistry by Eduard Farber" Henery Schuman, New York]

हिन्दी-सिमिति-ग्रन्थमाला—६६

रसायन में नोबंह पुरस्कार-विजेता

(१९०१-१९५०)

लेखक श्री एडुअर्ड फार्बेर अनुवादक डा० हरि भगवान

हिन्दी सिमिति, सूचना विभाग उत्तर प्रदेश, लखनऊ

प्रथम संस्करण १९६३

मूल्य ६ रुपये

मुद्रक नरेन्द्र भागंव भागंव भूषण प्रेस, गायघाट, वाराणसी

प्रकाशकीय

सम्यता और शिक्षा की उन्नति के साथ-साथ विज्ञान हमारे जीवन में अधिकाधिक प्रवेश करता जा रहा है। हमारे उद्योग-व्यापार पर, हमारी सुख-समृद्धि पर एवं हमारे मानसिक विकास पर उसका गहरा प्रभाव पड़ रहा है। बीसवीं शताब्दी में भौतिकी, रासायनिकी आदि में हुए महान् आविष्कारों ने हमारे रहन-सहन के तरीकों, विचारों, व्यवहारों, साधनों आदि में कान्तिकारी परिवर्तन कर दिये हैं। इन आविष्कारों और प्रभावों की कहानी जितनी ज्ञानवर्द्धक है, उतनी ही रोचक एवं उत्साहवर्धक भी है।

इस पुस्तक में उन विख्यात रसायनज्ञों के आविष्कारों का संक्षिप्त वर्णन है जिन्हें सन् १९०१ से १९५० के बीच रसायन में नोबेल पुरस्कार मिला था। पुरस्कार विजेन ताओं के थोड़े-से परिचय के साथ-साथ इसमें उनकी रुचियों, उनकी शिक्षा और उन परिस्थितियों का भी वर्णन है जिनसे सफलता की ओर अग्रसर होने में उन्हें सहायता मिली। इसके अतिरिक्त इसमें उनकी कृतियों और विज्ञान-जगत् पर पड़नेवाले उनके प्रभावों का भी विवेचन किया गया है जिससे विश्वज्ञान-वृद्धि में उनका उचित मूल्यांकन हो सके और जिससे संसार के अन्य वैज्ञानिक एवं विद्वान् और शिक्षार्थी भी यथेष्ट रूप से लाभान्वित हो सकें।

पुस्तक के अनुवादक डाक्टर हरिभगवान हिन्दी में वैज्ञानिक विषयों पर वर्षों से लेख लिखते रहे हैं। आप द्वारा अनूदित 'कोमैटोग्राफी' नामक एक पुस्तक हम पहले प्रकाशित कर चुके हैं। मूल के भावों की रक्षा करते हुए आपने यथासंभव सरल और सुबोध भाषा का ही प्रयोग किया है। आशा है, हिन्दी के पाठकों की वैज्ञानिक जानकारी बढ़ाने में इससे यथेष्ट सहायता मिलेगी।

ठाकुरप्रसाद सिंह सचिव, हिन्दी समिति

भूमिका

बीसवीं शताब्दी के आरम्भ के साथ ही साथ डाक्टर आल्फेड नोबेल के वसीयतनामें को कार्यान्वित करने के लिए नोबेल प्रतिष्ठान (Nobel Foundation) का कार्य आरम्भ होता है। तब से लेकर १९५० तक ५३ रसायनज्ञों को पुरस्कार मिल चुका है। १९१६, १७, २४, ३३, ४०, ४१ और ४२ के वर्षों को छोड़कर प्रत्येक वर्ष में रसायन के अग्रणी महारिथयों के अंतर्राष्ट्रीय समूह द्वारा पुरस्कार प्रदान करने के लिए व्यक्ति प्रस्तावित किये और चुने जाते रहे हैं। पहले इस समूह में ३०० व्यक्ति होते थे; अब लगभग ४५० होते हैं। विज्ञान की रायल स्वीडिश अकादमी पहले १० व्यक्तियों में से और अब ७० व्यक्तियों में से पुरस्कार-विजेताओं को चुनती है। १९०१ में पुरस्कार ४१,८०० डालर का होता था, किन्तु १९५० में यह केवल ३१,७०० डालर का ही रह गया। यद्यपि पुरस्कार का घन संबंधी मूल्य गिर गया है, तथापि इन वर्षों में उसकी महत्ता और प्रसिद्धि बढ़ गयी है। जब वैज्ञानिकों के कार्य की उनके साथी लोग प्रशंसा करते हैं और कहते हैं कि उससे रसायन के ज्ञान में वृद्धि हुई है तो उससे उनको प्रोत्साहन मिलता है; इससे विज्ञान एवं मानवता की प्रगति होती है और इस प्रकार डॉक्टर नोबेल का मौलिक लक्ष्य सिद्ध होता है।

पुरस्कार के प्रत्येक वर्ष में, नोबेल पुरस्कार की सूचना पाकर सब देशों की जनता में बिजली की लहर-सी दौड़ जाती है और साहित्य, राजनीति एवं विज्ञान के इन महान् व्यक्तियों की ओर उसका ध्यान आर्काषत हो जाता है। तथापि उनके कार्य को कम लोग ही समझते हैं। नोबेल पुरस्कार के विजेता और उनका कार्य 'बेसबाल अथवा बाक्सिंग' के विजेताओं की भी अपेक्षा शी घ्रतर भुला दिये जाते हैं, इसलिए कुछ वर्ष पहले, श्री हेनरी शूमान ने इस स्थिति में सुधार करने का निश्चय किया। आपने औषध एवं शरीरविज्ञान (फिजिओलोजी), भौतिकी और रसायन—इन तीन भागों में नोबेल पुरस्कार-प्राप्त कार्य एवं उसकी महत्ता के विवरण को प्रकाशित करने की योजना बनायी। श्री शूमान से परामर्श करके इस योजना का निश्चत रूप बनाया गया। यह पुस्तक इसी योजना का परिणाम है।

जीवन-चरित्र की रूपरेखाओं में मैंने इन विजेताओं की शिक्षा एवं पदों के कालकमानुसार वर्णन के अतिरिक्त और भी कुछ देने का प्रयत्न किया है। वैज्ञानिक अन्वेषणों
और उनके औद्योगिक उपयोगों को हम और अच्छी तरह समझ सकते हैं, यदि हमें यह
मालूम हो कि अन्वेषकों की उस विषय में रुचि किस प्रकार हुई और उन्होंने किन परिस्थितियों में सफलता प्राप्त की। पुराने विजेताओं की जीवनी-सामग्री आधुनिक विजेताओं की अपेक्षा अधिक रूप में उपलब्ध होती है, क्योंकि आधुनिक विजेता यह तो
बता सकते हैं कि उनकी रुचि किस ओर है (उदाहरणार्थ, पहाड़ पर चढ़ना वायलिन
बजाने से अधिक रुचिकर है), किन्तु वे अपनी भावनाओं और झुकान को अधिक
निश्चित रूप में नहीं बता पाते।

पुरस्कार-विजेता के कार्य का वर्णन साघारणतया पुरस्कार-प्राप्ति के समय किये गये उनके भाषण से लिया गया है। फैंच, जर्मन और स्वीडिश भाषाओं के प्रकाशनों का मैंने ऐसा अंग्रेजी अनुवाद देने का प्रयत्न किया है, जिसमें उनका मौलिक कथन विद्यमान रहे। साघारण रूप से मैंने संक्षेप में नये अन्वेषण की पृष्ठभूमि का भी वर्णन किया है। जहाँ पर पुरस्कार-विजेताओं के कथन जटिल हो गये हैं, वहाँ उनकी कुछ व्याख्या भी कर दी गयी है। विचारों और प्रयोगों में सामंजस्य दिखाने के लिए पिछले अध्यायों का भी जगह-जगह पर हवाला दे दिया गया है।

नये अन्वेषण के महत्त्व का वर्णन सिद्धांत और व्यवहार पर उसके प्रभाव को बता-कर किया गया है। यह प्रभाव कभी-कभी बहुत बड़ा हो सकता है और किसी रासायनिक विचारधारा का आधार बन सकता है; अथवा यह विशिष्ट भी हो सकता है, जिससे किसी व्यावहारिक समस्या का हल हो गया हो। अनेक दशाओं में पुरस्कार तब दिया जाता है जब शोध के अनेक विषयों पर उसका प्रकाश पड़ता है। उनके आलोचनात्मक उत्साह को ठीक सिद्ध करने के लिए मैंने किसी का भी बढ़ा-चढ़ाकर वर्णन नहीं किया है; इसके बिना किसी भी अच्छे ग्रंथ का निर्माण सम्भव नहीं है।

इस प्रकार इस पुस्तक में हमारी शताब्दी की प्रमुख रासायनिक घटनाओं और हमारे जीवन पर उनके प्रभाव की कहानी का संकलन है। यह कहानी तब पूरी होगी जब औषघ एवं शरीरिवज्ञान पर इस प्रकार के ग्रंथ का निर्माण हो जायगा, क्योंकि उसमें कुछ पुरस्कार ऐसे विषयों पर दिये गये हैं, जिनको रसायन में सिम्मिलत किया जा सकता है। जनता के सम्मुख ऐसी कहानी रखने में विशेष अनुभव का सहारा लेना पड़ा है; इसको बताना तो कठिन है, क्योंकि इसका जीवन से सीघा सम्बन्ध होता है। परमाणु, क्लोरोफ़िल, विटामिन और खादें दोनों में ही आती हैं। जैसे-जैसे वैज्ञानिक कार्य हमारे दिन प्रति दिन के जीवन में प्रवेश करता जायगा, वैसे-वैसे उन लोगों की संख्या में वृद्धि होती जायगी, जो यह जानना चाहते हैं कि रासायनिक ज्ञान में प्रगति किस प्रकार होती है और रसायनज्ञ अपना कार्य किस प्रकार पूर्ण करते हैं। यद्यपि इस पुस्तक में केवल कुछ महान् विचारों का ही समावेश है और इसमें बीसवीं शताब्दी के रासायनिक ज्ञान का पूर्ण कमबद्ध ज्ञान नहीं है, तथापि इसमें पिछली सफलताओं के प्रेरणात्मक वर्णन से पाठकों को अपने लक्ष्य की सिद्धि में सहायता मिलेगी।

वाशिगटन, डी० सी० वसंत, १९५३ एडुअर्ड फ़ार्बेर

विषयसूची

वर्ष •	पुरस्कार-विजेता			पुष्ठ
१९०१	जैकोबस हेनरीकस वैंटहाफ	•••	• • •	8
१९०२	एमिल फ़िशर	•••	•••	4
१९०३	स्वान्ते आगस्त एर्हीनियस	•••	•••	१०
१९०४	विलियम रैमजो	• • •	•••	રૃષ
१९०५	एडोल्फ़ फ़ान बाएर	•••	• • •	१९
१९०६	हेनरी मोआयसाँ	• • •	• • •	२४
१९०७	एडुअर्ड बुख्नेर	• • •	• • •	२८
१९०८	अरनेस्ट रदरफ़ोर्ड	•••	• • •	÷ ₹२
१९०९	विलहेल्म आस्टवल्ड	• • •	•••	३ ६
१९१०	आटो वालाख		• • •	80
१९११	मेरी स्क्लोडोउस्का क्यूरी	• • •	• • •	४४
१९१२	विक्तर ग्रिनियार्ड	• • •	•••	४७
	पाल सबैशिए	• • •	•••	४९
१ ९१३	आल्फ़्रेड वर्नर	• • •	•••	५३
१९१४	थियोडोर विलियम रिचर्ड्स	• • •	•••	५७
१९१५	रिचर्ड विल्सटैटर	• • •	• • •	६१
१९१८	फ़िट्ज हाबेर		• • •	६७
१९२०	वालथर नन्स्ट	• • •	• • •	७३
१९२१	फ़्रेडरिक साडी	• • •	• • •	७८
१९२२	फ़ान्सिस विलियम ऐस्ट न	• • •	• • •	८२
१९२३	फ़िट्ज प्रेग्ल	•••	• • •	८६
१९२५	रिचर्ड जिगमांडी	• • •	•••	९१
१९२६	थियोडार स्वेदबर्ग	•••	• • •	९५
१९२७	हाइनरिश वीलैंड	•••	•••	९९

वर्ष	पुरस्कार-विजेता			पुष्ठ
१९२८	एडोल्फ़ विण्डाउस	•••	•••	१०४
१९२९	आर्थर हार्डेन	•••	•••	१०८
	हन्स फ़ान यूलेर चेल्पिन	• • •	•••	१०८
१९३०	हन्स फ़िशर	•••	•••	·११५
१९३१	कार्ल बॉश	• • •	•••	* १२०
	फ़ीडरिश बर्गियस	•••	•••	१२०
१९३२	अरविंग लैंगम्योर	•••	•••	१२९
१९३४	हैरल्ड सी० यूरे	•••	•••	१३५
१९३५	आयरीन जोलियो क्यूरी	•••	• • •	१३९
	फ़्रेडरिक जोलियो	• • •	•••	१३९
१९३६	पीटर जे० डब्लू० डिबाई	•••	•••	१४३
१९३७	वाल्टर नार्मन हावर्थ	•••	•••	१४८
	पाल कैरर	***	•••	१५२
१९३८	रिचर्ड कून	•••	• • •	१५६
	लियोपाल्ड रुजिका	• • •	•••	१५८
१९३९	एडोल्फ़ बूटीनान्ड्ट	•••	•••	१६२
१९४३	जार्ज डी हेवेसी	• • •	• • •	१६६
१९४४	आटो हान	• • •	•••	१७०
१९४५	आरटूरी इलमारी विरटानेन	•••	• • •	१७४
१९४६	जेम्स बी० सुमनेर	• • •	•••	१७८
	जान हार्वर्ड नार्थ्वाप	• • •	• • •	१८०
	वेन्डेल मेरेडिथ स्टैन्ली	• • •	• • •	१८०
१९४७	राबर्ट राबिन्सन	• • •	•••	१८६
१९४८	आर्ने टिजेलियस	•••	• • •	१९०
१९४९	विलियम फ़ान्सिस ग्याउन्यू	• • •	• • •	१९४
१९५०	आटो डील्स	• • •	• • •	१९९
	कुर्ट आल्डर	• • •	• • •	१९९
	लेखकों की तालिका	•••	•••	२०३
4	विषयानुक्रमणिका	• • •	•••	२१ १

जैकोबस हनरीकस वेंट हॉफ़ (Jacobus Henricus Vant Hoff) (१८५२-१६११)

"रासायनिक ऊष्मा-गतिकी एवं रसाकर्षण दाब के नियमों के आविष्कार के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

जैकोबस वैंट हॉफ़ का जन्म ३० अगस्त १८५२ को ऐम्सटर्डम में हुआ था। यद्यपि आपने रसायन पढ़ने का निश्चय किया, तथापि आपकी रुचि इसी विषय तक सीमित न थी; गणित, कविता और औषघ-विज्ञान में भी आपकी विशेष रुचि थी। आपके अध्ययन का आरम्भ डेल्फ़्ट, हालैंड में हुआ और उसकी समाप्ति १८७४ में युट्रेक्थ में हुई। इस बीच में आपने कुछ समय बॉन में बिताया। यहाँ प्रसिद्ध रसायनज्ञ केकुले (Kekule) से आपका थोड़ा परिचय हुआ। पेरिस में आदोल्फे वुर्त्स के संरक्षण में आपकी वैज्ञानिक विचारघारा की नींव पड़ी। यूट्रेक्थ से लौटने के बाद आपने ११ पृष्ठ की पुस्तिका लिखी जिसका शीर्षक था "जगह (या देश space) में आजकल के प्रयुक्त आकारीय सूत्रों के विस्तार का प्रस्ताव एवं उससे संबंधित कार्ब-निक यौगिकों के प्रकाश-घूर्णन (optical rotation) एवं रासायनिक संगठन (chemical constitution) के सम्बन्ध पर विचार।" इस "प्रस्ताव" का आपने ज्यामितीय प्रतीकों (geometric symbols) द्वारा परमाणओं को स्पष्ट करने के प्राचीन विचारों से आरम्भ किया था और इन विचारों का केकुले के चतु:-संयोजक कार्बन परमाणु के विचार से सम्बन्ध स्थापित किया था। जे० विसली-सेनस (वुर्ज बुर्ग) ने वैंट हॉफ़ के सिद्धांत "जो पदार्थ प्रकाश-घूर्णन करते हैं, वे ऐसा अपने अणुओं के असम्मित आकार होने के कारण करते हैं" की उत्साहपूर्वक पुष्टि,की। इस पर ऐम्सटर्डम विश्वविद्यालय ने रसायन के आचार्य पद को विभूषित करने के लिए आपको आमंत्रित किया।

बीस वर्षों (१८७७-१८९६) में अन्य संबंधों को स्थापित करके आपने विज्ञान की सेवा की। आपने ऊर्जा के भौतिक एवं रासायनिक विचारों में संबंध स्थापित किया। रसाकर्षण (Osmosis) के वनस्पति-विज्ञान एवं फिजिओलोजी के विचार एवं घोलों में पदार्थ की रासायनिक दशा में भी आपने संबंध स्थापित किया। इस कार्य के लिए १९०१ में आपको नोबेल पुरस्कार मिला। यह नोबेल पुरस्कार-वितरण का प्रथम वर्ष था।

बीस वर्ष के अध्यापन कार्य से थककर, १८९६ में वैंट हॉफ ने प्रशा की विज्ञान-अकादमी में जाना स्वीकार किया। यहाँ आपने स्टास फर्ट (Stassfurt) की खानों में मिलने वाले लवणों पर अपना ध्यान जमाया। यह खान पोटासियम लवणों का सबसे बड़ा स्रोत थी। इन लवणों का खाद रूप में प्रयोग होता था।

अपने विद्यार्थी-जीवन में वैंट हॉफ़ प्रयोगों की अपेक्षा सिद्धांतों में अधिक रुचि रखते थे। बाद में आपने रासायनिक प्रगति के इन दोनों स्रोतों में संबंध स्थापित करना सीखा।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का विवरण

"आजकल भौतिक रसायन ने जो कार्य किया या करने का वह दावा करता है उसका सम्बन्ध किसी नवीन उपकरण के आविष्कार या परीक्षण की किसी नवीन विधि के आविष्कार से नहीं है। भौतिक रसायन का आधुनिकतम विकास उन बड़े सिद्धांतों के स्थापन से हुआ है जो विज्ञान के संपूर्ण आधार को मजबूत बनाते हैं और भविष्य में रसायन के बड़े भाग के विकास में सहायक होंगे।

"आधुनिक भौतिक रसायन की नींव मुख्यतया दो सिद्धांतों पर आधारित है—अवोगाड़ो एवं ऊष्मा-गितकी (Thermodynamics) के नियमों का विस्तार। अवोगाड़ो के नियम का विस्तार इस प्रकार हुआ है—एक दिये हुए पदार्थ का रसाकर्षण दाब, मान में गैसीय दाब के बराबर होता है, बशर्ते कि ताप और सांद्रण अर्थात् इकाई आयतन का परिमाण (quantity) बराबर हो। इससे स्पष्ट दिखाई देता है कि दो पदार्थों के दो घोलों के एक ही आयतनों में समान परिस्थितियों में अणुओं की संख्या बराबर होती है और यदि उनका ताप और आयतन एक है तो उनका रसाकर्षण दाब भी

१. जे॰ एच॰ बैंट हॉफ़ की पुस्तक ''Physical Chemistry in the Service of the Sciences'' से। (शिकागो; शिकागो विश्वविद्यालय प्रेस, १९०३) २० से २४ जून, १९०१ को शिकागो विश्वविद्यालय में दिये गये भाषणों से।

एक ही होता है। केवल इतना ही नहीं, प्रत्युत जब अणु-भार ज्ञात होता है तो इस दाब की गैसीय दाब की भाँति आसानी से गणना की जा सकती है।

"यह नियम मौलिक एवं विस्तृत दोनों रूपों में बिलकुल यथार्थता (strict accuracy) का दावा करता है, जबिक तनुता (dilution) काफ़ी अधिक हो, अर्थात् केवल उन दशाओं में जिन तक व्यवहार में नहीं पहुँचा जा सकता। तब भी उन तनुओं पर जिनपर विलयनों का दाब वायुमंडलीय दाब के बराबर होता है, (अर्थात् गैसों में १ वायुमंडल दाब पर और विलयनों में लगभग दशांश नामेल (N/10पर) इस नियम का व्यतिक्रम (deviation) नहीं के बराबर होता है।

"पहले सिद्धांत, जिसको विलयन का सिद्धांत कहा जाता है, के लिए इतना काफी है। दूसरे का संबंध उष्मा-गितकी की उपयोगिता से है—विशेष रूप से कार्य और ऊर्जा की अविनाशिता और कार्नो-क्लासियस सिद्धांत की रासायनिक प्रश्नों के हल करने की उपयोगिता से।

"यह किया (operation) के उत्क्रमणीय चक्रों (reversible cycles) में लगाया जा सकता है या इसका उपयोग गणित के फलनों (functions) एवं भौतिक दुर्बोघ विचारों के बनाने में होता है, जैसा कि गिब्स, प्लांक और ड्यूहेम महोदय ने किया है। मेरा विश्वास है कि रसायनज्ञ के लिए इसका पहला रूप, जिसमें उत्क्रमणीय चक्र काम में आते हैं, विशेष रूप से उपयोगी है। संक्षिप्त रूप में एक चक्र में उन सब परिवर्त्तनों की श्रेणी (series) होती है जिनमें मौलिक दशा पर फिर पहुँच जाया जाता है। उदाहरणतया—बर्फ का वाष्प में परिवर्त्तन, वाष्प का जल में परिवर्त्तन और फिर जल का बर्फ में परिवर्त्तन।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

वैंट हॉफ़ के कार्य से एक शताब्दी के उन प्रयासों का अंत होता है, जिनके द्वारा रासायनिक पदार्थों की बंधुता, प्रेम एवं घृणा, के वैज्ञानिक अर्थ को समझने की चेष्टा की गयी थी। आपने प्रतिक्रिया (reaction) के ताप को, रासायनिक बंधुता (affinity) को और रासायनिक परिवर्त्तन के ताप को गणित की सहायता से मिलाया है।

गणित रूप में सिद्धांत सरल हो जाता है और उसका उपयोग सार्वभौमिक हो

१. जिस विलयन के एक लिटर में विलयशील (Solute) का भार तुल्यांक भार का दसवां होता है—उदाहरणार्थ, ४. ६ ग्राम इथाइल अल्कोहल प्रत्येक लिटर में। जाता है, किन्तु ये दोनों बातें रासायनिक पदार्थों की वास्तविकता और उनके व्यवहार के लिए आदर्श प्रतीक को मान कर होती हैं। रासायनिक परिवर्त्तन का पूर्ण रूप से उत्क्रमणीय चक्र, जिसके लिए वेंट हॉफ़ ने हंस को काटने और पकाने का एक बार उदाहरण दिया था, वेंट हॉफ़ के आदर्श विचारों का एक यथार्थ रूप है। आपको भली-भाँति मालूम था कि आदर्श दशा, जिससे कि गणित के नियमों का निकालना संभव होता है, यथार्थ रूप में व्यवहार में नहीं पायी जाती, तथापि आपने उसके आश्चर्यानिवत प्रभावों को दर्शाया। वाष्प, दाब और विलयनों के सांद्रण के संबंध को भी आपने स्थापित किया। घुलित पदार्थों द्वारा विलयन के क्वयनों के सांद्रण के संबंध को भी आपने स्थापित किया। घुलित पदार्थों द्वारा विलयन के क्वथनांक में वृद्धि और हिमांक में कमी की गणना की जा सकती है। ताप अथवा दाब को बदलने पर रासायनिक प्रतिक्रियाओं में जो परिवर्त्तन होता है, उसको पहले से ही देखा जा सकता है। संतुलन (equilibrium) शब्द यौगिकों और उनके अवयवों के नियंत्रित की जा सकने वाली परिस्थितियों में संबंध का एक प्रतीक है। ये संबंध उस साधारण ज्ञान के आधार हैं जिनसे हमें ज्ञात होता है कि विशिष्ट इच्छित फलों की प्राप्ति के लिए हमें क्या करना चाहिए। इस प्रकार आदर्श सिद्धांत की उपयोगिता स्पष्ट हो जाती है। वेंट हॉफ़ ने इसकी व्यावहारिक उपयोगिता को अंतिम वर्षों में अकार्बनिक लवणों पर अपने कार्य से प्रदर्शित किया।

एमिल फ़िशर (Emil Fischer) (१८५२-१६१६)

"शर्कराओं के समूहों और प्यूरीन के संश्लेषणों के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

एमिल फ़िशर अपनी कक्षा में सर्वप्रथम होकर बॉन के जिम्नेसियम से १८६९ में स्नातक हुए। आप अपने पिता के खूब चलते और बढ़ते हुए व्यापार में सम्मिलित हो सकते थे, तथापि आपने भौतिकी एवं गणित पढ़ने की इच्छा प्रकट की। बीमारी (पेट की शिकायतों) के कारण, आप १८७१ के ईस्टर तक बॉन विश्वविद्यालय में प्रवेश न कर सके। वहाँ की पढ़ाई की दशाओं से असंतुष्ट होकर आप स्ट्रासबुर्ग चले गये, जहाँ आपके अध्यापक रसायन में ऐडोल्फ़ फ़ान बाएर,खनिज-शास्त्र में पाल ग्राथ और भौतिकी में एडोल्फ़ कुन्ड्ट थे।

आपको डाक्टर की उपाधि १८७४ में मिली। इसके १ वर्ष बाद आपने एक नवीन कार्बनिक यौगिक संबंधी अपने आविष्कार एवं अन्वेषण प्रकाशित किये। यह यौगिक भविष्य में शर्कराओं पर शोध-कार्य के लिए बड़ा उपयोगी सिद्ध हुआ। आपने उसका नाम फ़िनाइल हाइड्रेजीन रखा। हाइड्रेजीन एक ऐसा अकार्बनिक यौगिक था जिसके दो नाइट्रोजन परमाणु एक दूसरे से जुड़े हुए थे और प्रत्येक में दो हाइड्रोजन परमाणु थे। नये यौगिक में एक हाइड्रोजन परमाणु के स्थान पर फ़िनाइल समूह था। बेंजोल में से जब एक हाइड्रोजन परमाणु हटा दिया जाता है तो उसे फ़िनाइल-समूह कहते हैं। आपने ज्ञात किया कि फिनाइल हाइड्रेजीन साधारण शर्कराओं—जैसे ग्लूकोज (द्राक्षा-शर्करा) या फल-शर्करा (फ़्क्टोज) से संयोग करती है और इस प्रकार शर्कराओं के बने हुए नये यौगिक सरलता से शुद्ध किये और पहचाने जा सकते हैं।

म्यूनिख में १८७५ में बाएर के साथ होकर आप अपना अन्वेषण कार्य करते रहे; १८८२ तक एरलांगेन में, उसके ३ वर्ष बाद तक वुर्जवुर्ग में और अंततोगत्वा १८९२ तक बिलन में आपका शोध-कार्य चलता रहा। कार्य की रूपरेखा सदैव सावधानी से तैयार की जाती थी, किन्तु अप्रत्याशित परिणाम जहाँ तक ले जाते थे, वहाँ तक आप कार्य करते थे। इस प्रायोगिक कला का आपने यूरिक अम्ल (Uric Acid) के अन्वेषण के लिए सफलतापूर्वक उपयोग किया। यूरिक अम्ल सपीं के मूत्र में साधारण रूप से पाया जाता है और मनुष्यों में कुछ प्रकार के वात रोगों का कारण होंता है। यूरिक अम्ल से बाएर महोदय को विशेष रुचि थी; फ़िशर ने बाएर के शोध-कार्य का विस्तार किया और ऐसा करने में आपने केफ़ीन (caffein) और थियोब्रोमीन (theobromine) की रासायनिक रचना (structure) को स्पष्ट किया। ये पदार्थ मूल रूप से एक ऐसे पदार्थ से निकलते हैं जिसका नाम आपने प्यूरीन (purine) रखा। इसके अर्थ में शुद्ध यूरिक अम्ल (शुद्ध यूरिकम—purum uricum) हैं।

इस अन्वेषण की समाप्ति १८९९ में हुई। जब फिशर महोदय को १९०२ में शर्करा और प्यूरीन पर अन्वेषण के लिए नोबेल पुरस्कार मिला, तब तक आप प्रोटीन के रसायन के कमबद्ध ज्ञान के लिए कार्य आरम्भ कर चुके थे। पुनः, आपने पूर्व मनन के साथ अप्रत्याशित फलों सम्बन्धी होशियारी के संयोग से, विश्लेषण की नवीन एवं अधिक अच्छी विधियों का विकास किया। इसमें आपको विभिन्न देशों के अनेक विद्यार्थियों और सहकारियों से भी सहायता मिली। जब कुछ प्रोटीन पदार्थों के मूल अवयवों का पता लग गया और उनकी रासायनिक रचना स्पष्ट हो गयी, तब निश्चित योजना के अनुसार उनका संश्लेषण आरंभ हुआ। इस प्रकार आपने प्रोटीन-जैसे पदार्थों के बड़े-बड़े अणुओं का भली प्रकार से नियंत्रित कमों (steps) में निर्माण किया। आपने १९०६ में एक भाषण में अपने कार्य का संक्षेप प्रस्तुत किया। इस भाषण का वर्णन बढ़ा-चढ़ाकर किया गया और कहा गया कि जीवन पहेली की समस्या हल कर ली गयी है। फ़िशर ने इन रिपोर्टों पर खेद प्रकट किया।

टैनिन (Tannins) पर फिशर का कार्य थोड़ा ही समाप्त हुआ था जबिक प्रथम विश्वयुद्ध आरंभ हुआ। जनसाधारण में प्रचलित मान्यताओं के विरुद्ध रासाय-निक एवं खाद्य-पदार्थों के उत्पादन का संगठन प्रथम विश्वयुद्ध के समय जर्मनी में नहीं हुआ था, इस प्रकार के संगठन के निर्माण के लिए एमिल फिशर पर जो उस समय का माना हुआ जर्मनी के रसायन का नेता था, दोष लगाया गया।

आपके तीन पुत्रों में से दो की मृत्यु हो गयी—एक की युद्ध में और दूसरे की युद्ध पश्चात् जर्मनी की परिस्थितियों में। इन दोनों पुत्रों की मृत्यु के विषाद से १९१९ में एमिल फ़िशर की पुरानी बीमारी से मृत्यु हो गयी।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण'

फ़िशर के नोबेल-पुरस्कार-भाषण में से निम्नलिखित अवतरण का चयन इस कारण किया गया है कि इससे आपके शर्कराओं और प्रोटीन के शोध-कार्यों का संबंध स्पष्ट होता है। इन दोनों का मूल संबंध जीवन में आपकी विशेष रुचि है। ग्लूकोनिक अम्ल, (इसका प्रयोगशाला में उत्पादन कार्बन के छठे परमाणु के आक्सीकरण से होता है, आक्सीकरण से ऐलकोहल समूह अम्लीय समूह में बदल जाता है) पशुओं में विपचन (metabolism) के फलस्वरूप पाया जाता है। पौधों और पशुओं में विशिष्ट रासायनिक यंत्र (tool) होते हैं जिनके द्वारा वे शर्कराओं और उनसे संबंधित यौगिकों, जैसे ग्लूकोसाइड, का निर्माण करते हैं। ये यंत्र खमीर कहलाते हैं। उनका स्थायित्व बहुत कम होता है और ताप-परिवर्त्तन से उन पर शीघ्य प्रभाव होता है। इनका विनाश कुछ रासायनिक प्रभावों से, जो विष का सा काम करते हैं, सरलता से किया जा सकता है, तथापि वे अपने भार से हजार गुने भार तक के कायिकी के विशिष्ट पदार्थों को अपनी परिस्थितियों में बनाने में बड़े शिक्तशाली होते हैं। एमिल फिशर ने इस असाधारण सिक्रयता को शर्करा अथवा प्रोटीन के अणुओं में परमाणुओं की जिटल व्यवस्था से संबंधित करने की चेष्टा की।

सबसे अधिक पायी जाने वाली शर्कराओं में ६ कार्बन परमाणुओं की शृंखला (chain) होती है; प्रत्येक परमाणु एक आक्सीजन परमाणु से जुड़ा होता है। ५ परमाणुओं में आक्सीजन के साथ-साथ हाइड्रोजन परमाणु भी होता है और ये दोनों परमाणु ऐलकोहल-समूह बनाते हैं। आक्सीजन का एक परमाणु विशेष रूप से सिक्रय होता है और यह फ़ार्मेल्डीहाइड (formaldehyde) समूह में होता है। जिस कार्बन परमाणु पर यह समूह होता है उसकी संख्या साधारणतया एक दी जाती है। दूसरे कार्बन परमाणुओं से जुड़े हुए ऐलकोहल-समूह,अन्य ऐलकोहलों की भाँति, अम्ल से प्रतिक्रिया करते हैं और इस प्रकार एस्टर बनाते हैं। फ़िशर ने ज्ञात किया कि चमड़े के कमाने के काम में आने वाले कुछ पदार्थों में शर्करा और पित्तीय अम्लों से मिलकर बने एस्टर पाये जाते हैं।

"इस क्षेत्र में संश्लेषण की दिशा नयी समस्याओं की ओर है। द्राक्षाशर्करा से बने सादे यौगिकों में से शरीर विज्ञानशास्त्री को ग्लूकोनिक अम्ल भली-भाँति ज्ञात है, क्योंकि पशु प्राणी इस अम्ल को कार्बोलिक अम्ल, क्लोराल और टर्पेन्टाइन-जैसे विषों

1. Les Prix Nobel en 1902 से अनूदित।

को मारने एवं निर्दोष बनाने के काम में लाता है। इसकी रचना और द्राक्षाशर्करा (ग्लूकोज) से इसका संबंध और शरीर में इसके उत्पादन की संभावित व्याख्या इस संश्लेषण विधि से स्पष्ट हुई है। ग्लूकोजामीन के साथ बड़ी कठिनाइयाँ आयीं। यह नाइट्रोजन से बना एक अजीब पदार्थ है और सबसे पहले इसको झींगा मछली से प्राप्त किया गया। किन्तु अब हमको ज्ञात है कि पशु-जगत में यह प्रचुरता से व्याप्त है। इसके संश्लेषण से, जिसमें मैं कुछ सप्ताह पूर्व ही सफल हुआ हूँ, स्पष्ट है कि ग्लूकोजामीन, द्राक्ष-शर्करा और आल्फ़ा ऐमीनो अम्ल के बीच का पदार्थ है। यह इस प्रकार, कार्बो-हाइड्रेट और प्रोटीन में बहुत काल से खोजे गये संबंध को स्थापित करता है।

'ग्लूकोसाइडों से प्राप्त परीक्षण-फल रोचक हैं। ये पदार्थ वनस्पति-जगत् में प्रचुरता से पाये जाते हैं और इनको शर्कराओं और बिलकुल दूसरे प्रकार के यौगिकों से मिलकर बने हुए समझना चाहिए। इसके उदाहरण हैं—एमिग्डलीन जो कडुवे बादामों में पाया जाता है, और सैलिसिन जो पुराने औषध-विज्ञान में बुखार की दवा मानी जाती थी।

"खमीरका, जिसको आजकल ऐंजाइम (enzyme) कहा जाता है, जीव-प्राणी के रासायिनक यंत्रों में बड़ा विशेष स्थान है। यह कहा जा सकता है कि जीव-कोशिका में जो भी रासायिनक परिवर्तन होते हैं, वे मुख्यतया एंजाइम की सहायता से ही होते हैं। अप्राकृत ग्लूकोसाइडों के परीक्षण से ज्ञात हुआ है कि एंजाइम का प्रभाव मुख्यतया उससे प्रभावित अणुओं के ज्यामितीय आकारों के कारण होता है और ये दोनों एक दूसरे से इस प्रकार फिट होने चाहिए जैसे ताला और कुंजी। फलतः प्राणी इनकी सहायता से बड़े विशिष्ट परिवर्तन कर सकता है—ऐसे परिवर्तन, जो साधारण रासायिनक पदार्थों से नहीं हो सकते।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

शर्कराओं की शोध के लिए जिस रासायनिक यंत्र का आविष्कार एमिल फ़िशर ने ७५ वर्ष पूर्व किया था, उसका आज कल भी प्रयोग होता है। उसमें कई परिवर्त्तन कर दिये गये हैं और उसकी कई अन्य उपयोगिताएँ भी ज्ञात हो गयी हैं। ग्लूकोनिक अम्ल का जिसमें आपकी विशेष रुचि थी, महत्त्व आज कल और बढ़ गया है, क्योंकि औषध रूप में भी इसकी उपयोगिता देखी गयी है।

राइबोज (Roibose) एक ऐसा कार्बोहाइड्रेट है (जिसका अन्वेषण फ़िशर महोदय ने केवल संश्लेषण के दृष्टिकोण से ही किया था) जो शर्करा के अणु में परमाणुओं

की विशिष्ट रचना (configuration) का उदाहरण है। रक्त और मांस-पेशियों में पाये जाने वाले सिकय पदार्थों में इसके प्रमुख स्थान पर प्रकाश डाला गया है। उसमें यह ऐडीनीन से, जो प्यूरीन है, संयुक्त अवस्था में होता है। लीबिंग के प्रसिद्ध गोश्त के सार (extract) में केवल यही एक उपयोगी पदार्थ होता है। यह सार सांद्रित शोरवा होता है जिसका पौष्टिक भोजनों में बड़ा महत्त्व माना जाता है।

फ़िशर महोदय ने वेरोनाल (१९०४) का विश्लेषण करके अपने वैज्ञानिक कार्यं से स्वयं व्यावहारिक फल निकाले। जोज़ेफ फ़ान मेरिंग के साथ आपने अस्वाभाविक निद्रा लाने के लिए इसका उपयोग आरंभ किया। आपने जिन औषधियों का पेटेंट कराया था उनमें सारे बारबिट्यूरेट (barbiturates) शामिल हैं।

सादी शर्कराओं के ऐल्डीहाइड-समूह को उसके आक्सीजन परमाणु में हाइड्रोजन परमाणु को जोड़ कर अवकृत करके ऐलकोहल-समूह बनाया जाता है। इस प्रतिक्रिया से शर्कराओं की सूक्ष्म रचना को स्पष्ट करने में बड़ी सहायता मिली। इस प्रतिक्रिया से औद्योगिक रूप में शर्कराओं से ऐलकोहल व्यापारिक मात्रा में प्राप्त किये जाते हैं। इन ऐलकोहलों से अम्ल के कुछ यौगिक-एस्टरोंका नमी लाने वाले पदार्थों (wetting agents) और परिमार्जकों (detergents) के रूप में प्रयोग होता है।

फ़िशर महोदय का शर्कराओं और प्यूरीन पर कुछ कार्य प्रोटीन से काफ़ी संबंधित है। इसकी चर्चा भी करना आवश्यक है कि एमीनो-अम्लों का, जिनको फ़िशर ने प्रोटीन पदार्थों का मौलिक अवयव पाया था, उत्पादन आज कल होता है और विशेष पौष्टिक पदार्थों के रूप में इनका उपयोग होता है।

स्वान्ते अगस्त एर्होनियस (Svante August Arrhenius) (१८५६-१६२७)

"वैद्युत विश्लेषिक विघटन के सिद्धांत के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

मेलार झील (स्वीडेन) के समीप विक में स्वान्ते एर्हीनियस का जन्म हुआ था। आपने तीन वर्ष की आयु से पढ़ना सीखा और स्कूल के आरंभिक वर्षों में ही भौतिकी और गणित में आपकी विशेष रुचि हो गयी। यद्यपि आपने अपने अध्ययन का आरंभ उप्पसल विश्वविद्यालय में किया था, तथापि आपका वास्तविक शोध-कार्य स्टाकहाम में हुआ। १८८४ में उप्पसल में लौटने पर आपको डाक्टर की उपाधि मिली।

उस समय भौतिकीज्ञ, फीडरिश क्होलराउश ने वुर्जबुर्ग में विलयनों की विद्युत् चालकता नापने के लिए एक सरल विधि का विकास किया था। धातु के तार की विद्युत् चालकता सरलता से नापी जा सकती है। जब एक ही घातु के दो टुकड़ों को शुद्ध जल में डुबोया जाता है तो एक टुकड़े से दूसरे में विद्युत् घारा का प्रवाह नहीं होता; इस दशा में शुद्ध जल पृथक्कारी है। जल में लवण अथवा अम्ल को मिलाने से उसमें चालकता आ जाती है। पहले यह माना जाता था कि विद्युत्-घारा विलयन में घुलित पदार्थ के अणुओं से बँघ जाती है; अणु इस प्रकार घन एवं ऋण विद्युत् युक्त अणुओं में बँट जाते हैं और ये अणु विद्युत्-घारा को ले जाते हैं। फ़ैरडे ने विद्युत् ले जाने वाले इन अणुओं को 'आयन' का नाम दिया था और जो पदार्थ विद्युत्-घारा के प्रवाह के लिए आयन में टूट जाते थे उनको विद्युतीय (electrolytes) की संज्ञा दी थी।

जब एर्हीनियस ने विद्युतीय की तनुता को परिवर्तित करके चालकता में परि-वर्तन को नापा तो आपने निष्कर्ष निकाला कि विद्युत् को ले जाने के लिए विद्युतीय का एक भाग सिकय होता है और दूसरा अिकय। जैसे-जैसे तनुता में वृद्धि होती जाती है सिकय भाग बढ़ता जाता है। बहुत अधिक तनुता (जिसको अनन्त, infinite,

तनुता कहते हैं) पर सारा विद्युतीय सिकय भागों में टुट अथवा विघटित हो जाता है। यह विघटित दशा विलयन में बिना विद्युत् प्रवाह के भी होती है। १८८४ में लिखे गये एर्हीनियस के प्रबन्ध (dissertation) से विल्हेल्म आस्ट्वल्ड (देखिए पृ० ३७-४१) इतना प्रभावित हुआ कि वह एर्हीनियस से इन परीक्षण-फलों के अर्थ एवं उनकी, उपयोगिता पर वाद-विवाद करने के लिए उप्पसल आया। इस प्रकार स्वीडेन के शिक्षा-क्षेत्रों में उनके देशवासी के शोध-कार्य का महत्त्व स्पष्ट हुआ; इससे एर्ही-नियस को अपने शोध-कार्य में बड़ी सुविधा मिली। आप भी यात्रा करके रीगा में आस्ट्वल्ड से, वुर्जबुर्ग में वहोलराउश से, ग्राज में बोल्ट्जमान से और एम्सटर्डम में वैंट हाफ़ से मिले। इन्हीं वर्षों में वैद्युत विश्लेषक सिद्धांत की रूपरेखा निश्चित हुई। यह रूप-रेखा विस्तृत कार्य का आधार बन सकती थी, किन्तु एर्हीनियस, जो अब (१८९१ में) स्टाकहाम में आचार्य बन चुके थे, की विशेष रुचि रासायनिक प्रतिक्रियाओं के आघारभृत सिद्धांतों के अधिकतम उपयोग में थी, जीवित प्राणियों में विषों (टाक्सिन) की प्रक्रिया की व्याख्या ई० ए० फ़ान बेरिंग और पॉल एरलिश कर चुके थे; उन्होंने विषों की प्रिक्रिया को मारने वाले (टाक्सिन-विरोधी) पदार्थों को भी बताया था। एरहीनियस ने प्राणिसंबंधी परिवर्तनों के साधारण, भौतिक एवं रासायनिक नियमों को खोजने का प्रयास किया। आपने ज्ञात किया कि ये प्रतिक्रियाएँ भी अन्य रासायनिक प्रतिक्रियाओं के नियमों का पालन करती हैं और मानव शरीर में होने वाली तथा परखनली में होने वाली प्रतिक्रियाओं में कोई विशेष अंतर नहीं होता। यह एक ऐसा विषय था जो एर्हीनियस की संपूर्ण शक्तियों को खपा सकता था, किन्तू एर्हीनियस का कौतूहल यहीं तक सीमित न था। आपने अंतरिक्ष भौतिकी का एक सिद्धांत निकाला। इसमें आपने बताया कि प्रकाश-विकिरण के दाब से कण, यहाँ तक कि जीवित प्राणियों के सुक्ष्मजन्तु (germs) भी, देश (space) में भेजे जा सकते हैं और इस प्रकार यह दाब सारे विश्व का संपर्क स्थापित करता है।

१९०५ में एर्हीनियस भौतिक रसायन के नोबेल इंस्टीट्यूट (Institute) के डायरेक्टर हुए। यह आप-जैसे सर्वतोमुखी प्रतिभा वाले व्यक्ति के लिए उपयुक्त स्थान था।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का विवरण ध

"चालकता अणुओं (ZnSO₄) के आयनों (Zn और SO₄) की उस गति पर निर्भर होती है जिससे वे द्रव में विद्युत्-बल अथवा स्थितिज अंतर (potential ?. Proceedings of the Royal Institution of Great Britain, Vol.

difference) द्वारा ले जाये जाते हैं। यदि यह स्थितिज अंतर नियत रहता है तो गित केवल उस घर्षण पर आयारित होती है जो आयनों की उसके चारों ओर घिर हुए अणुओं के साथ होती है। बहुत अधिक तनुता पर ये अणु केवल जल के अणु होते हैं। अतः यह आशा की जा सकती है कि इन परिस्थितियों में चालकता नियत रहेगी और तनुता का उस पर कोई प्रभाव नहीं होगा, यदि यह मान लिया जाय कि $ZnSO_4$ के सारे अणु विद्युत्-धारा को ले जाने में योग देते हैं। किन्तु प्रयोग से हमें ज्ञात होता है कि आणव चालकता तनुता के साथ बढ़ती जाती है। तनुता बहुत अधिक ($ZnSO_4$ के एक अणु के साथ १००० या इससे भी अधिक जल के अणु के साथ) होने पर भी यह बढ़ती जाती है। इससे यह अनुमान (hypothesis) बनता है कि $ZnSO_4$ के सारे अणु नहीं, किन्तु उनका एक भाग विद्युत् को ले जाने में योग देता है। यह भाग उसी अनुपात में बढ़ता है जिस अनुपात में आणव चालकता (k)। इसका सीमांत मान ($Limiting\ value\ k^\infty$) अनन्त तनुता पर होता है और यह उस सीमा से मिलता है जिस पर सब अणु विद्युत् को ले जाने में योग देते हैं। विद्युत् ले जाने वाले अणुओं को मैंने सिकय भाग कहा है। स्पष्ट रूप से इसकी गणना ($k:k^\infty$) के भागफल से की जा सकती है।

"सिकय अणुओं के विचार का सबसे अधिक महत्त्व निराकरण ऊष्मा की व्याख्या से स्पष्ट होता है। यह वैद्युतिविश्लेषिक सिद्धांत द्वारा बड़ी सरलता से समझ में आ जाता है। इस सिद्धांत के अनुसार तीव्र अम्ल एवं तीव्र भस्म, तथा तीव्र लवण भी बहुत अधिक तनुता पर (लगभग) पूर्ण रूप से आयनों में विघटित हो जाते हैं—उदाहरणतया HCl, H+ और टी में; NaOH, Na+ और ठिंH- में; NaCl, Na+ और टी में। किन्तु जल (प्रायः) बिलकुल विघटित नहीं होता। इस प्रकार तीव्र अम्ल, उदाहरणतया HCl के एवं तीव्र भस्म NaOH के अधिक तनु विलयनों को मिलाने की प्रतिक्रिया को इस प्रकार लिखा जा सकता है—

$$(\overset{+}{H}+\overset{-}{C}l)+(\overset{+}{N}a+\overset{-}{O}H)=(\overset{+}{N}a+\overset{-}{C}l)+HOH$$

या $\overset{+}{H}+\overset{-}{C}H=HOH$

XVII (1904) में पृत्र ५५३ और बाद के पृष्ठों पर छपे पर्हानियम के नोबेल पुरस्कार स्वीकृति पर दिये गये भाषण से। यह आपकी ही भाषा में दिया गया है। आपने शायद सल्फेट (ZnSO)4 हाइड्रोक्लोरिक अम्ल (HCL) और सोडियम हाइ- झाक्साइड (NaOH) का उदाहरण दिया है। पदार्थों के परमाणुओं पर + अथवा - का चिह्न लगा कर आयन को व्यक्त किया गया है।

"पूरी प्रतिकिया H अर OH आयनों के संयोग से जल के बनने के तुल्य है। स्पष्ट रूप से, तीव्र अम्ल अथवा तीव्र भस्म चाहे जो भी हो, यह प्रतिक्रिया एक ही रहती है। फलतः तीव्र अम्लों और तीव्र भस्मों के तुल्य परिमाण (Quantity) के लिए इस प्रकार की प्रतिक्रिया की उष्मा सदैव एक होनी चाहिए। वस्तुतः यह सब दशाओं में १३,६०० तापांकक (कैलरी) पायी गयी है। ताप-रसायन में आविष्कृत यह उष्मा-समता अपना बड़ा महत्त्वपूर्ण स्थान रखती है।

"यह पूछा गया कि विद्युतीय का सिक्रय भाग अकिय भाग से किस प्रकार भिन्न है। इस प्रश्न का उत्तर मैं १८८७ में दे चुका हुँ।

"लवण के सिक्रय अणु आयनों में टूट जाते हैं। वे पूर्णतया स्वतंत्र होते हैं और विलयनों में दूसरे अणुओं की भाँति आचरण करते हैं।

"जल जिसको दुर्बल अम्ल अथवा भस्म समझना चाहिए एक महत्त्वपूर्ण कार्य करता है। अपने वैद्युतिविद्यलेषिक विघटन से यह दुर्बल अम्लों एवं भस्मों का जलविद्यलेषण करता है।

कायिकी-रसायन के लिए यह (Sjogvist) प्रश्न बहुत बड़े महत्त्व का है, जैसा कि स्जोगिवस्ट के प्रायोगिक फलों से पुष्ट (confirm) हुआ है। ज्वालामुखी घटनाओं की व्याख्या के लिए भी जल और सिलिसिक अम्ल के विभिन्न तापों पर साथ आने की उपयोगिता स्पष्ट हुई है।"

सिद्धान्त और व्यवहार पर प्रभाव

आरम्भ में एर्हीनियस को अपने सिद्धांत-प्रतिपादन के लिए बड़े विरोध का सामना करना पड़ा। बहस में कहा गया कि सोडियम तो जल को तेजी से विच्छेदित कर देता है और क्लोरीन की बड़ी भेदनशील (penetrating) गंध होती है। ये दोनों तत्त्व शांत अथवा गंधहीन विलयन में कैंसे हो सकते हैं? इस प्रश्न का उत्तर विद्युत् चार्ज से संबंधित था। सोडियम नहीं, अपितु सोडियम के धन विद्युत्-युक्त परमाणु; क्लोरीन नहीं, अपितु क्लोरीन के ऋण विद्युत्-युक्त परमाणु सोडियम क्लोराइड के इन विलयनों में पाये जाते थे। एक परमाणु के इस प्रकार दो भागों में टूट जाने से इस बात की भी व्याख्या हो जाती थी—संयुक्त अवस्था से रसाकर्षक दाब की गणना से दाब का जो मान आता था उसकी अपेक्षा वास्तविक दाब बहुत अधिक होता था और तनुता की वृद्धि के साथ-साथ दाब के परिवर्त्तन से विघटन के परिमाण का पता चलता था। सारे तीव्र अम्लों के तनु घोलों की रासायनिक सिक्रयता आस्ट्वल्ड के प्रयोगों में एक

पायी गयी; नये सिद्धांत ने इसकी भी व्याख्या की। हाइड्रोजन आयन रासायनिक प्रति-कियाओं में विद्युत् चालकता की भाँति सिक्रय भाग थे। जब इलेक्ट्रान-विद्युत्चार्ज की इकाई के आविष्कार की घोषणा की गयी तो एर्हीनियस का सिद्धांत और पुष्ट हो गया। सोडियम का घन आयन अब सोडियम का एक परमाणु हो गया था, जिसने क्लोरीन परमाणु को अपना एक इलेक्ट्रान दे दिया था; क्लोरीन परमाणु, फल्तः, ऋण विद्युत्-युक्त हो जाता था।

अनेक प्रकार के तथ्यों—प्रतिक्रिया की ऊष्मा, रंग, रसाकर्षक दाब और रासायिनक वंधुता—की इस प्रकार एक साथ व्याख्या हुई। इस आदर्श सिद्धांत के सौंदर्य से उत्साहित होकर इस सिद्धांत के आविष्कारक और उसके साथी बहुत दूर तक चले गये। विद्युतीय (electrolyte) के स्वभाव का प्रभाव सूक्ष्म प्रयोगों में भी माना जाने लगा। आदर्श अवस्था को बहुत अधिक तनु घोलों पर तो मानना चाहिए, किन्तु अधिक सांद्र घोलों के लिए घटनाओं की आवश्यकता से अधिक सरल व्याख्या करता था। विद्युतीय के वास्तविक आचरण के लिए यह पहला सिन्नकटन सिद्ध हुआ। तथापि इसका आधार, जिसके अनुसार अम्ल, भस्म और लवण एक दूसरे से विरुद्ध चार्ज में विघटित होते थे, उपयोगी बना रहा। इलेक्ट्रान का आदान-प्रदान रासायिनक बंधकता (bonding) की आधारभूत व्याख्या बन गया।

विलियम रेमजे (William Ramsay) (१८५२-१६१६)

''वायु में निष्क्रिय तत्त्वों के आविष्कार एवं आवर्त-सारणी में उनके स्थान को व्यक्त करने के लिए।''

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

सर विलियम रैमज़े ने रसायन में अपनी रुचि के आरंभ का इस प्रकार वर्णन किया है— "पिता की ओर से मेरे बाबा, विलियम रैमज़े, ग्लासगो में रासायनिक पदार्थों के उत्पादक थे। उनके परिवार में बहुत दिनों से स्काटलैंड के पूर्व में एक छोटे देहाती नगर हैं डिंग्टन में रंगसाज़ी का काम होता आया था। मेरा विचार है कि मेरे बाबा ने सबसे पहली बार लकड़ी के आसवन से अग्निजन (pyroligneous) अम्ल प्राप्त किया; चूने द्वारा निराकरण करके उन्होंने चूने का एसीटेट टार रूप में प्राप्त किया और इसका कासीस-तेल (गंधकाम्ल) से पुनः आसवन करके अम्ल को शुद्ध किया। बाइकोम के उत्पादन में भी वे सर्वप्रथम थे और बहुत वर्षों तक अपने साझीदारों—मेसर्स टर्नबुल—के साथ टर्नबुलस ब्लू (Turnbullsblue) भी बनाते रहे।

"मेरे नाना एक डाक्टर थे जो एडिनबरा में प्रैक्टिस करते थे। आपने पाठ्यक्रम की कई पुस्तकें लिखी थीं। उनमें से एक का शीर्षक था ("Colloquium Chymica"। फलतः रसायन में रुचि मैंने अपने परिवार के दोनों ओर से प्राप्त की।"

रैमज़े ने ट्वीबिन्गेन से १८७२ में डाक्टर की उपाधि प्राप्त की। यह उपाधि आपने रुडोल्फ़ फ़िटिंग (१८३५-१९१०) की संरक्षता में आर्थों टालुइक अम्ल और उसके यौगिकों पर कार्य करके प्राप्त की थी। दस वर्ष से अधिक तक, ग्लासगों में लौटने के पश्चात् और ब्रिस्टल में आचार्य होने (१८८०) के पश्चात् तक अकार्बनिक रसद्रवों (Chemicals) पर आप कार्य करते रहे। भौतिक रसायन के नये आविष्कारों की ओर आप आकर्षित हुए। यूनिवर्सिटी कालेज, लंडन, में अकार्बनिक रसायन

के आचार्य पद को विभूषित करने (१८८७) के बाद आपकी इसमें विशेष रुचि हो गयी। जब लार्ड रैले ने वायु एवं अमोनिया से प्राप्त नाइट्रोजन के आपेक्षिक गुरुत्व के भेद का वर्णन किया तो आप उसका उत्तर देने के लिए तैयार थे"...१८४९ में कैवेंडिश सोसायटी द्वारा छापी गयी कैवेंडिश की जीवनी की जो प्रति मेरे पास है उसके इस वक्तव्य—जब नाइट्रोजन और आक्सिजन के मिश्रण में विद्युत् चिनगारियाँ जलती हैं तो कुछ गैस, जो १।१२५ भाग से अधिक नहीं होती, वच जाती है—के सामने मैंने "इसको घ्यान से देखों" लिख दिया था। संभवतः इसी की दबी हुई स्मृति के कारण मैंने १८९४ में लार्ड रैले से कहा कि वह अविशष्ट गस वायु से प्राप्त नाइट्रोजन के अधिक आपेक्षिक गुरुत्व का कारण हो सकती है। इसको घ्यान से देखने का फल एक नये तत्त्व आगंन का आविष्कार हुआ और शीघ्र ही नीआन, किप्टान और जीनान के आविष्कार हुए। यूरेनियम खनिजों से अम्ल की प्रतिक्रिया से प्राप्त की गयी गैस को पहचान कर आपने उसे हीलियम बताया।

शोध-कार्य में विशिष्ट प्रायोगिक चातुर्य के कारण रैमजे महोदय (आर० ह्विटला-ग्रै के साथ) रेडियम से निकली रेडियम धर्मी गैस के सूक्ष्म परिमाणों को पृथक् करने, तौलने और उसका परमाणु-भार निकालने में सफल हुए। रेडियम धर्मी विच्छेदन (Elements and Electrons, London, 1912) संबंधी आपके विचार उस समय सामान्य रूप से नहीं माने जाते थे।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

"हीलियम, आर्गन की भाँति, एक ऐसी गैस है, जो जल में थोड़ी-थोड़ी विलेय है और जिस पर दाहक सोडा की उपस्थित में, विद्युत् विसर्जन के समय, और लालतिपत मैंग्नीशियम की उपस्थित में भी आविसजन के साथ कोई प्रतिक्रिया नहीं होती। आर्गन की भाँति नियत आयतन और नियत दाब पर इसकी विशिष्ट ऊष्मा से ज्ञात होता है कि यह तत्त्व एक-परमाणुक है। अतः इसका परमाणु और अणु एक ही होता है। इसका घनत्व मेरे और लैंग्ले दोनों के अनुसार लगभग २ है; फलतः ज्ञात गैसों में हाइड्रोजन को छोड़ कर यह सबसे अधिक हलकी गैस है। दोनों के इन समान गुणधर्मों से स्पष्ट है कि हीलियम और आर्गन एक ही प्राकृतिक परिवार के हैं, यह भी स्पष्ट है कि इस परिवार के कम-से-कम तीन सदस्य तत्त्व और होना चाहिए। यह बात आवर्त-सारणी को देखने से ज्ञात होती है, जहाँ निम्नलिखित तत्त्व इस प्रकार साथ में हैं—

हाइड्रोजन (?)	फ्लोरीन	क्लोरीन	ब्रोमीन	आयोडीन
8	१९	३५. ५	60	१२७
हीलियम	3	आर्गन	3	?
8	२०	४०	८२	१३२
् लिथियम	सोडियम	पोटैसियम	रुबिडियम	सीजियम
હ	२३	३९	८५	१३३

जब १५ लिटर आगंन शुद्ध किया जा रहा था, तब तक डा० हैम्पसन अपने यंत्र को निर्दोष बनाने में सफल हो चुके थे। आपने द्रव वायु का एक लिटर हमको दे दिया। उससे खेल करने के पश्चात्, जिससे हम लोग उसके गुणधर्मों से खूब परिचित हो गये, हमारे पास पात्र में लगभग १०० घन-सेंटीमीटर वायु बची। मैंने सुझाव दिया कि हमको इस सारे द्रव का लगभग पूर्ण उद्वाष्पन कर देना चाहिए, अंतिम १० घन-सेंटीमीटर का वाष्पन एक ऐसे पात्र में करना चाहिए जिसमें गैस को एकत्रित किया जा सके। ऐसा ही किया गया। नाइट्रोजन और आविसजन को पृथक् करने के बाद २६ घन-सेंटीमीटर एक गैस बची। इस गैस ने आर्गन के वर्णक्रम के अतिरिक्त एक चमकीली पीली और चमकीली हरी रेखा दिखायी। इन दोनों रेखाओं का तरंग-दैंघ्यं (wave-length) क्रमशः ५५७१ और ५५७०. ५ था। यद्यपि नयी गैस का घनत्व ज्ञात करने पर केवल २२.५ आया तथापि हम लोगों ने अनुमान लगाया कि इस क्रिप्टान (अर्थात् छिपी हुई) गैस का घनत्व शुद्ध करने पर हाइड्रोजन से ४० गुना अधिक होना चाहिए। फलतः इसका परमाणुभार ८० होना चाहिए, क्योंकि हम लोगों के प्रयोगों से यह बात पहले ही तय हो चुकी थी कि आर्गन की भाँति इसका अणु एवं परमाणु-भार समान होना चाहिए।

"इस आविष्कार का विवरण रायल सोसायटी को ३ जून १८९८ को भेजा गया। आर्गन का परीक्षण द्रवण एवं प्रभाजित आसवन से शीघ्र ही किया गया। १३ जून को हम यह घोषणा करने में समर्थ हो सके कि १५ लिटर आर्गन के अल्प क्वथित भागों में एक नयी गैस, जिसको हमने नीआन (नवीन) कहा, पायी जाती है। इसके वर्णक्रम में विशिष्ट रूप से एक रंगीन ज्वाला निकलती थी जिसमें अनेक लाल, नारंगी और पीली रेखाएँ होती थीं।

"सितंबर १८९८ में, एक नयी गैस के आविष्कार की घोषणा की गयी। इसका क्वथनांक और अधिक था तथा क्रिप्टान के प्रभाजन से इसको पृथक् किया गया था। हमने इसका नाम जीनान (अजीब) रखा।

वायु में नीआन और हीलियम के परिमाण एक बार नापे जा चुके हैं; नीआन वायु के ८१,००० आयतन में एक आयतन के अनुपात से होती है, हीलियम २४५,००० आयतन में एक आयतन के अनुपात से। किप्टान और जीनान बहुत ही थोड़ी मात्रा में होती हैं। किप्टान के एक आयतन से अधिक भाग को वायु के २०,०००,००० आयतन से नहीं निकाला जा सकता; जीनान का परिमाण वायु के १७०,०००,००० आयतन में एक आयतन से अधिक नहीं है।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

हीलियम, नीआन, आर्गन, किप्टान और जीनान अपनी रासायनिक निष्क्रियता में एक समान हैं। "भद्र गैसों (nobel gases)" के समूह के आविष्कार की आंशिक भविष्यवाणी आवर्त-सारणी की नियम-परायणता (regularities) को देखकर पहले ही की जा चुकी थी। इस नये समूह के आविष्कार से सारणी में विस्तार हो गया। यह तत्त्वों का ऐसा समूह है जिसकी संयोजकता शून्य ० है। ये असाधारण रासायनिक तत्त्व जो रासायनिक दृष्टिकोण से बिलकुल निष्क्रिय होते हैं, वस्तुतः सारणी के दो सिरों को आदर्श रूप से जोड़ते हैं। तत्त्वों की श्रृंखला में इन नये तत्त्वों की कड़ियों के जुड़ने के बाद नील्स ब्होर ने १९१३ में परमाणु-रचना के सिद्धांत को बनाना आरंभ किया।

रैमजो और उसके साथियों ने जिन विधियों का विकास किया वे रेडियम-धिमता और जीवन-रसायन के लिए बड़ी महत्वपूर्ण बनती गयीं, क्योंकि इन दोनों में सूक्ष्म परिमाणों से कार्य करने की आवश्यकता होती है। दूसरी ओर, जिन सिद्धांतों पर गैसों को पृथक् किया गया था वे शीघ्र ही औद्योगिक उत्पादन में काम आने लगे। हीलियम, नीआन और आर्गन केवल वैज्ञानिक कौतूहल का विषय नहीं रहीं और इनके स्रोत केवल एक या दो प्रयोगशालाओं तक ही सीमित न रहे। हीलियम के बड़े स्रोत खिनजों के साथ में पाये गये और शीघ्र ही यह गैस भयप्रद रूप से ज्वलनशील हाइड्रोजन के स्थान पर गुब्बारे भरने के काम में आने लगी। हीलियम एवं आर्गन रक्षक गैसों के रूप में भी प्रयुक्त होने लगीं। इनके वातावरण में मैंग्नीशियम, एल्यूमिनियम एवं बेदाग़ (stainless) इस्पात का संघान किया जाने लगा। निष्क्रिय गैसों के वातावरण में उच्च ताप पर भी घानुओं का आक्सीकरण नहीं हो पाता था। नीआन, आर्गन और किप्टान का प्रतिदीप्त लैंपों में और नीआन चिह्नों में प्रयोग होने लगा। नीआन और पारद के मिश्रण के अथवा किप्टान की सूक्ष्म मात्राओं के विद्युत्-विसर्जन से अल्प ताप पर बड़ी दक्षता से बड़ा तीव्र प्रकाश उत्पन्न होता है।

एडोल्फ़ फ़ान बाएर (Adolf Von Baeyer) (१८३५-१६१७)

"कार्बनिक रंग सामग्री (dyestuffs) की शोध एवं हाइड्रोगंधित (hydroaromatic) यौगिकों के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

एडोल्फ बाएर का जन्म बिलन में हुआ था। आपके पिता उस समय प्रशा के जेनरल स्टाफ़ के कप्तान थे। बाद में वे जेनरल हो गये और रिटायर होने के बाद प्रशा के जियोडेटिक इंस्टीट्यूट के सभापित बना दिये गये। आपकी माता साहित्यिक इतिहासज्ञ एवं प्रसिद्ध जूरी (Jurist) की पुत्री थीं। छोटी अवस्था में ही बाएर ने रसायन में रुचि उत्पन्न कर ली थी। १९०० में 'नीलसंश्लेषण' पर दिये गये अपने भाषण में आपने जिक्र किया है कि ईस्ट इंडीज़ से आनेवाली रंगसामग्री के "अद्भृत आचरण और उसकी अजीब गंध" से आप उसकी ओर आकर्षित हुए। बिलन में रसायन की शिक्षा के लिए कोई प्रयोगशाला नहीं थी, बाएर को इसलिए शिक्षा प्राप्त करने के लिए १८५६ में बुन्शन से हाइडेलबर्ग जाना पड़ा। वहाँ आप फीडिरिश केकुले (१८२९-१८९६) से मिले और १८५८ में वहाँ से आप स्नातक हुए। आपकी खोज का विषय "आर्सेनिक के कार्बनिक यौगिक" था। इसके पश्चात् आप केकुले के साथ घेंट, बेल्जियम गये। बाएर अपने को स्व-शिक्षित रसायनज्ञ मानते थे, यद्यपि आपको बुन्सन से प्रयोगशाला का और केकुले से सैद्धांतिक प्रशिक्षण मिला था।

१८६० में आपको वाणिज्य अकादमी (गेवर्बे इंस्टीट्यूट) बर्लिन में छोटी-सी नौकरी मिल गयी। यहाँ आपकी शोध का मुख्य विषय यूरिक अम्ल बन गया। आपने इससे एक मनोरंजक अम्ल प्राप्त किया और उसको बारबिट्यूरिक (barbituric) अम्ल नाम दिया, क्योंकि बारबेरा नामक लड़की से आपकी सबसे घनी मित्रता थीं। बारबिट्यूरिक अम्ल और यूरिक अम्ल के आक्सीकरण से प्राप्त अन्य अम्ल आपके लिए

उदाहरण सिद्ध हुए जिनसे नील से प्राप्त यौगिकों को पहचाना जा सकता था। रंग सामग्रियों में सबसे अधिक महत्त्वपूर्ण रंग-नील-में आविसजन होती है। अतः इसको बाएर ने किसी मात्-पदार्थ का आक्सीकृत यौगिक समझा । यह यौगिक ऐनिलिन से मिलता-जुलता था और इसको बाएर ने इन्डोल कहा। इन्डोल को आक्सीकृत करके आक्सीन्डोल एवं आक्सीनोल को और अधिक आक्सीकृत करके ईसाटीन नील द्वारा सरलता से प्राप्त किया जा सकता है। इन्डोल की यदि बेंजीन से तूलना की जाय तो आक्सीन्डोल फ़िनोल के तूल्य हो जाता है, यद्यपि इनमें एक महवपूर्त्ण अंतर है। फ़िनोल को बेंजीन के ६ कार्बन परमाणुओं में लगे ६ हाइड्रोजन परमाणुओं में से एक हाइड्रोजन परमाणु को हाइड्राक्सिल समृह से प्रतिस्थापित करके प्राप्त किया जा सकता है। इसके पास वाला कार्बन परमाणु जिसको आर्थोस्थान (orthoposition) कहते हैं, इन्डोल में प्रतिस्थापित होता है। बिना नील की सहायता के भी ईसाटीन बेंजीन अणु से प्राप्त किया जा सकता है। इसके लिए उसके अणु के एक हाइड्रोजन परमाणु को नाइट्रिक अम्ल के अवशेष (नाइट्रो समृह) से प्रतिस्थापित करना होता है, और इसके पास वाले कार्बन परमाण के हाइड्रोजन को ऐसीटिक अम्ल अथवा उसके रासायनिक पडोसी प्रोपियोनिक अम्ल के अवशेष से प्रतिस्थापित करना होता है।

बाएर ने नील-संक्लेषण पर १८६५ से १८८३ तक कार्य किया। १८७२ से १८७५ तक आप स्ट्रासबुर्ग के नवसंघटित विक्वविद्यालय में रहे और १८७५ के पक्ष्मात् आप लीबिंग के उत्तराधिकारी होकर म्यूनिख में रहे। आप ८० वर्ष की अवस्था तक पढ़ाते रहे और प्रयोग करते रहे। रसायन आपके लिए एक अति सरल यंत्र परख-नली-से प्रयोग करना मात्र था। रिचर्ड विल्सटैटर एक कहानी सुनाया करते थे। एक बार एमिल फिशर ने एक आक्चर्यजनक यंत्र के निरीक्षण के लिए सबको आमंत्रित किया। यह यंत्र था बुन्सन ज्वालक पर रखी हुई परखनली, जो अंकुड़े (Clamp) द्वारा एक घानी में लगी हुई थी। इसी यंत्र की सहायता से बाएर महोदय ने बेंजीन और टर्पीनों (हाइड्रोगंधित यौगिकों) की रंग-सामग्रियों के साथ संबंध स्पष्ट किया। आपने यौगिकों का एक नया वर्ग भी निकाला। इसमें आक्स्जिन की संयोजकता साधारण रूप से २ न होकर ४ थी।

बाएर को मूलतः सिद्धांत बनाने से चिढ़ थी। तब भी आपने दो बहुत अधिक उपयोगी प्रत्ययों (concepts) का विकास किया जो थोड़े सूक्ष्म परिवर्त्तनों के बाद आज भी माने जाते हैं। एक प्रत्यय में पौधे की उन आधारभूत प्रतिक्रियाओं का वर्णन है जिनसे कार्बन-डाइ-आक्साइड और जल, माड़ी एवं शर्कराओं में परिवर्त्तित होते हैं। दूसरा प्रत्यय वैंट हाफ़ के उस सिद्धांत से निकला है जिसमें कार्बन की चतुः संयोजकता को स्पष्ट करने के लिए चतुष्फलक नमूना माना गया था। जब कार्बन परमाणु घेरा (ring) बनाने के लिए जुड़ते हैं तो, बाएर के सिद्धांत के अनुसार, इन संयोजकताओं का कोण कुछ झुक-सा जाता है। इससे अणु पर जोर पड़ता है और इसी झुकाव पर इन यौगिकों का स्थायित्व निर्भर है।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

"नील का मातृ-पदार्थ प्राप्त करने के लिए मैंने आक्सीन्डोल से आरम्भ किया। इसमें केवल एक आक्सिजन परमाणु है और यह फ़िनोल की भाँति काम करता है। इसमें इन्डोल प्राप्त करने की समस्या फ़िनोल को बेंजीन में परिवर्त्तित करने के समान हो गयी। यह उपमा अधिक काम में नहीं आयो क्योंकि यह परिवर्त्तन उन्हीं विधियों से, जो सिद्धांत में सरल मालूम होती हैं, हो सकता है जो आसानी से राल (resin) बन जा सकने वाले आक्सीन्डोल के लिए वर्जित हैं। ६ मास तक निष्फल कार्य करने के पश्चात् मैंने अपनी समस्या पर अपने साथी स्टालिश्मड्ट (Stahlschtmidt) से बातचीत की,जो उस समय वाणिज्य अकादमी में टेक्निकल रसायन पर भाषण करते थे। मुझे उनसे पता चला कि यशद रज को, जो पहले रंग बनाने के काम में आती थी, व्यापारिक रूप से अवकारक की भाँति प्रयुक्त किया जाने लगा था। मैंने फ़ौरन एक प्रयोग किया; किन्तु आक्सीन्डोल पर कुछ बस न चला। हताश होकर यशद रज के साथ मैंने दहन-नली में उसे चमकते अंगारों के ताप तक गरम किया। अंततोगत्वा अब (१८६६ में) नील का मातृपदार्थ मेरे हाथ में था। मैं भी उसी प्रकार प्रसन्न हुआ जिस प्रकार एमिल फ़िशर १५ वर्षों के कार्य के पश्चात् प्यूरीन को प्राप्त करके प्रसन्न हुए होंगे।

"१८७० में पहली बार कृतिम नील का संश्लेषण हुआ, जब मैंने अपने विद्यार्थी एमर्रालग के साथ फ़ास्फ़ोरस युक्त फ़ास्फ़ोरस-त्रि-क्लोराइड की ईसाटीन पर प्रति-क्रिया की। ईसाटीन उस समय केवल नील से प्राप्त की जा सकती थी। अतः संश्लेषण

श. आपके "भाषण नील संश्लेषण के इतिहास" (Uber Die Geschichte der Indigo Synthese) से । यह Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft (1900) में दिया हुआ है। यह Gesammelte Werke (Braunschweig Friedr. Vieweg und Sohn, 1905), Vol. 11 में भी छपा है।

की पूर्ति तब हुई जब मैंने कृत्रिम रूप से फ़िनाइल-ऐसीटिक अम्ल को ६ जून १८७८ में ईसाटीन में परिवर्तित किया।

"१८७८ और १८७९ में मैंने ईसाटीन से नील-संश्लेषण की विधि को और अधिक विकसित किया। मैंने मालूम किया कि यह संश्लेषण ईसाटीन क्लोराइड पर आधारित था, जो पहले बनती थी। इस विधि से प्रतिस्थापित नीलों—जैसे द्विन्नोमो, त्रिन्नोमो, द्विनाइट्रो, द्विएमीडो—का भी उत्पादन संभव हो सका। चतुन्नोमो नील विशेष रूप से सबसे अधिक मात्रा में बन सका।

"आर्थो—नाइट्रो—फ़िनाइल—ऐसीटैल्डीहाइड को बनाने के प्रयोगों के दौरान में मैंने आर्थो-नाइट्रो-सिनैमिक अम्ल की ब्रोमाइड को क्षारों के साथ उबाला। मैंने देखा कि इसमें कुछ नील बन जाता था। इस अन्वेषण पर और अधिक काम करके आर्थो—नाइट्रो—फ़िनाइल—प्रोपियोलिक अम्ल का आविष्कार हुआ और इससे नील का उत्पादन हो सका। मैंने इस नयी खोज का पेटेंट १९ मार्च १८८० को कराया और उसी वर्ष के दिसंबर में इस पर पहला वैज्ञानिक लेख प्रकाशित हुआ।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

नील-संश्लेषण और उसकी रचना पर बाएर के लम्बे, कमबद्ध कार्य का आरम्भ एक विधि की अचानक खोज से हुआ। इस विधि से कुछ यौगिकों के मुख्य अंश का पता चल सकता है। यशद रज के साथ यौगिकों को गरम करने की विधि बड़ी महत्त्वपूर्ण सिद्ध हुई। बाएर के कहने पर, कार्ल ग्रायबे ने इस विधि को लाल रंग सामग्री ऐलीजरीन के साथ प्रयुक्त किया; इससे ऐलीजरीन का रासायिनक ढाँचा ज्ञात हुआ। थोड़े ही समय में इस प्रयोगशाला से ऐलीजरीन के उत्पादन के लिए एक नये उद्योग का जन्म हुआ। इस उद्योग की सफलता से रासायिनक उत्पादकों को बड़ी प्रेरणा मिली और वह नील के मँहगे संश्लेषण पर बराबर कार्य करते रहे। उसकी सब विधियों को मानकर नहीं प्रत्युत बाएर के कार्य के आधार पर नील को ऐनिलिन और ऐसीटिक अम्ल से प्राप्त किया गया। इसका असर व्यापार और खेती दोनों पर ही संसार भर में हुआ। बंगाल में लगभग ५ लाख एकड़ भूमि नील के उत्पादन में प्रयुक्त होती थी। उन्नीसवीं शताब्दी के अंत में नील की रासायिनक फ़ैक्टरी नील की खेती का स्थान लेती गयी और शीझ ही जर्मनी के रासायिनक उद्योग ने जिसमें बाएर से रासायिनक प्रशिक्षण पाये हुए कार्यकर्त्ता थे, नील की खेती से बाजी मार ली।

१८८३ में बाएर ने घोषणा की कि आपने नील के अणु के प्रत्येक परमाणु के स्थान

को ज्ञात कर लिया है। ४० वर्ष बाद इसमें कुछ सुघार की आवश्यकता पड़ी। अन्य रसायनज्ञों द्वारा कुछ बदले जानेपर, नील के अणु की स्पष्ट अणु-रचना से उससे संबंधित अनेक अन्य रंग-सामग्नियों का बनाना सम्भव हुआ। इन रंगसामग्नियों में से दो ब्रोमीन परमाणुओं से युक्त यौगिक का रंग एक घोंघे (म्यूरक्स ब्रैंडरिस) द्वारा निकाले गये बैंजनी रंग से मिलता था। इसी बैंजनी रंग का प्राचीन काल में प्रयोग होता था।

हेनरी मोग्रायसां (Henri Moissan) (१८५२ - १६०७)

''तत्त्व पलोरीन को पृथक् करने की शोध के लिए और अपने नामवाली विद्युत भ्राष्ट्र (furnace) को विज्ञान की सेवा में लाने के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

हेनरी मोआयसाँ का जन्म पेरिस में हुआ था। आपने एक औषघालय में काम करते हुए रसायन का अघ्ययन किया। आपके रसायन के आचार्य देहेरायँ (Deherain) ने आपको विश्वास दिलाया कि आपका क्षेत्र शुद्ध विज्ञान था। 'पत्तियों के अंघरे में श्वसन' पर थीसिस प्रकाशित करके आप १८७६ में अकार्बनिक रसायन की ओर मुड़े। रसायन के इस विषय की ओर उस समय के लोगों का घ्यान अपेक्षाकृत कम था। पहले आपने लोह के एक अद्भृत प्रकार का अन्वेषण किया। यह बहुत वारीक चूर्ण था, जो सरलता से प्रज्वलित हो जाने के कारण, अग्निजन लोह कहलाता है। ४ वर्ष के कार्य के पचात् २० जून १८८८ को आपने तत्त्व फ़्लोरीन के पृथक् हो जाने की घोषणा की। विशेष रूप से सिक्रय और विषालु तत्त्व पर आपकी शोध का यह आरम्भ था। आपने इस तत्त्व के कार्बनिक यौगिकों—मिथाइल फ्लोराइड से लेकर कार्बन-चतुर्फ् लोराइड तक—का अन्वेषण किया और आपने दिखाया कि गंधक का षष्ठ फूलोराइड नाइट्रोजन की भाँति स्थायी और निष्क्रिय है।

यह सब प्रयोगशाला की थोड़ी सुविधाओं में किया गया था। इसमें कोई आश्चर्य नहीं है कि बाद में आपने घोषणा की कि फ्लोरीन ने उनके जीवन को सम्भवतः १० वर्ष कम कर दिया था। बाद में (१९०० से और उसके बाद) पेरिस विश्वविद्यालय में विज्ञानों की फ़ैंकल्टी के आचार्य पद पर पहुँच कर आपको अधिक अच्छी सुविधाएँ प्राप्त हुई।

१८९२ में मोआयसां ने विद्युत ऊष्मक के लिए विशेष रूप से व्यावहारिक बंदोबस्तों

को मालूम किया। इसमें आप कैलसियम कार्बाइड बनाते थे। इसके औद्योगिक उपयोग पर आपने कदाचित् विचार ही नहीं किया। टंगस्टन घातु और एक प्रकार का इस्पात, जिसमें कार्बन के स्थान पर बोरान का उपयोग होता था, भी इसी ऊष्मक में बनाये गये।

मोआयसां ने भूगर्भ-अध्ययन से यह निष्कर्ष निकाला कि हीरा एक द्रव अथवा किसी लेई-जैसे पदार्थ से बना होगा। "यह कार्बन बड़े ऊंचे दाब पर केलासित हुआ होगा, लोह द्रव दशा में था और किसी कारण अचानक ठंडे होने से उसकी संहित में एक दम संकोच हुआ होगा, इस प्रक्रिया में कार्बन की घनता २ से ३. ५ हो गयी होगी और इस प्रकार हीरा बन गया होगा।"

मोआयसां ने बाद के वर्षों में अपना अधिक समय अकार्बनिक रसायन की पुस्तक पर लगाया, इसमें पाँच बड़ी-बड़ी जिल्दें हैं।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

हमारे विद्युत्-भ्राष्ट्र का पहला नमूना, जो दिसम्बर १८९२ में विज्ञानों की अकादमी को दिखाया गया था, कली चूने का बना था। यह भली प्रकार से बनाये गये चूने के दो कुन्दों (blocks) से बना था जो एक दूसरे पर रखे हुए थे। नीचे वाले टुकड़े में एक लम्बाकार नाली (groove) थी। इसमें से होकर दो विद्युद्र प्र निकलते थे। बीच में खोखला स्थान था जो घड़िया का काम करता था। इस खोखले स्थान की गहराई को बदला जा सकता था। इसमें कई सेंटीमीटर मोटी तह उस पदार्थ की होती थी जिसको चाप द्वारा गरम करना होता है। इस खोखले स्थान में एक कार्बन की घड़िया को भी, जिसमें गरम किया जाने वाला पदार्थ रहता है, रखा जा सकता है। ऊपर का कुन्दा उस भाग में कुछ खोखला रहता है, जो चाप के सीघे ऊपर रहता है। जैसे-जैसे विद्युत-धारा के अत्यधिक ताप से चूने की सतह पिघलती है और उसको खूब चमक दे देती है, इसके बीच में एक गुम्बद ऐसा बन जाता है। इससे भ्राष्ट्र के बीच में रखी घड़िया पर पड़ने वाली सारी ऊष्मा का पता चलता है।

"यह यंत्र एक प्रतिक्षेपक (Reverberatory) विद्युत् भाष्ट्र है, जिसके

१. पहला अंश विकटर लेनहर द्वारा अनृदित 'The Electric Furnace (Easton, Pa. The Chemical Publishing Co., 1904) के पृष्ठ ५ और २१ से लिया गया है। दूसरा Smithsonian Institution Reports—१८९७-के पृष्ठ २६८ और बाद के पृष्ठों से उद्धृत है।

विद्युदग्न हिलाये-डुलाये जा सकते हैं। यह बात बहुत जरूरी है क्योंकि विद्युदग्नों के हिलाने से चाप शीघ्र ही बन जाता है और उसको इच्छानुसार छोटा या लंबा किया जा सकता है, संक्षेप में यह प्रयोग को चलाना सरल बना देता है।

"अब तक बहुत-से प्रायोगिक कार्यकर्ताओं ने चाप द्वारा उच्च ताप प्राप्त किया है, किन्तु मुझसे पूर्व किसी ने भी घारा की विद्युतीय एवं ऊष्मीय क्रियाओं को पृथक् नहीं किया।

"भ्राष्ट्रां के इन नमूनों से लगभग ३५०० ° सें० तक का ताप सरलता से प्राप्त किया जा सकता है।

"संक्लिष्ट हीरे ——२०० ग्राम स्वीडेन के मृदु लोह के १ से दो सेंटीमीटर लम्बे एवं एक सेंटीमीटर व्यास वाले सिलेंडर काट कर एक कार्बन घड़िया में रखे गये और उसको शर्करा से प्राप्त कार्बन से पूर्णरूप से ढक दिया गया। ३५ से ६० वोल्ट की घारा से उसको ३ से लेकर ६ मिनट तक गरम किया गया। भ्राष्ट्र के ढक्कन को उठा करके कपड़े से लिपटे हाथ में पकड़े चिमटे से घड़िया के किनारों को पकड़ा गया और उसको उठाकर ठंडे पानी भरे पात्र में एकदम डुबो दिया गया। घड़िया और उसके पदार्थ कई मिनट तक लाल तपे रहे; उसमें से गैस के छोटे छोटे बुलबुले भी निकले जो सतह पर आकर बिना जले ही टूट गये। ताप जल्दी गिर गया, प्रकाश कम हो गया और इस प्रकार प्रयोग भी समाप्त हो गया।

 \times \times \times

"मैंने सबसे पहले अजल हाइड्रोफ़्लोरिक अम्ल तैयार किया और ज्ञात किया, जैसा कि फैरेडे और गोरे पहले ही दिखा चुके थे कि यह अचालक था।

"अम्ल को चालक बनाने के लिए प्रयोग के पहले उसमें २ से १० घन सेंटीमीटर तक शुष्क किया एवं पिघलाया हुआ पोर्टैसियम फ्लोराइड का द्रव फ्लोहाइड्रेट मिलाया गया। इन परिस्थितियों में अम्ल का विच्छेदन बराबर होता जाता है और हमको ऋण विद्युद्य पर एक ऐसी गैस मिलती है जो जलने पर रंगहीन ज्वाला देती है और जिसमें हाइड्रोजन के सब लक्षण होते हैं। घन विद्युद्य की ओर निकलने वाली गैस हाइड्रोक्लोरस अम्ल से मिलती है और इसकी गंघ बड़ी भेदक और बुरी लगने वाली होती है। यह गले और नेत्रों की झिल्ली को भी प्रभावित करती है। नयी गैस में बड़े ऊर्जात्मक गुण होते हैं। उदाहरणतया गंघक उसके संपर्क में आने पर जलने लगता है।

"केलासित सिलिकन, ठंडा होने पर भी, इस गैस के संपर्क में दहकने लगता है और बहुत तीव्र प्रकाश के साथ, कभी-कभी चिनगारियाँ देता हुआ, जलने लगता है।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

मोआयसां की सफलताओं में सबसे अधिक आकर्षक हीरों के कृत्रिम उत्पादन की थी। आपने एक ऐसी विधि का विकास किया जिसका, अनुमान के अनुसार, प्रकृति में भी उपयोग हो सकता है। कार्बन मिले गले हुए लोह को अचानक ठंडा करने पर बाहर एक कड़ी पर्त बन जाती थी, किन्तु इसके अन्दर द्रव लोह ठंडा होते समय बड़े ऊँचे दाब पर रहता था। आपका यह कार्य दिलचस्प था, किन्तु व्यावहारिक दृष्टिकोण से कैलिसयम कार्बाईड और फ्लोरीन पर आपका कार्य बड़ा महत्त्वपूर्ण था। आपके मरने के साल, १९०७, में १,६५,००० टन कैलिसयम कार्बाईड का उत्पादन होता था। बीस वर्ष बाद इसकी उत्पादन-मात्रा चौगुनी हो गयी और विद्युत्-भ्राष्ट्र से बनने वाले पदार्थों में कई और पदार्थ, जैसे एल्युमिनियम, फास्फ़ोरस, मिश्र घातुएँ और सिलिकन कार्बाईड (कार्बोरंडम) आदि जुड़ गये।

रासायितक कच्चे पदार्थ के रूप में पलोरीन का विकास अपेक्षाकृत बहुत धीमा हुआ। एथिलीन के फ्लोरीन युक्त पालीमर (polymers) १९३९ में उपयोग में आये। टेफ़्लान, जो एक चतुर्फ़्लोरो एथिलीन प्लास्टिक है, शीघ्र ही इस देश में काम में आने लगा। क्लोरीन और फ़्लोरीन द्वारा प्रतिक्रिया की हुई मेथेन का प्रशीतक (refrigerant) फ़ीआन के रूप में बहुत अधिक उपयोग हुआ। फ़्लोरीन युक्त ऐसीटिक अम्ल, जो आंतरिक रूप से बड़ा घातक विष है, चूहे मारने वाले पदार्थ का आधार है।

0039

एडुम्नर्ड बुख्नेर (Eduard Buchner) (१८६०-१६१७)

"जीव-रसायन पर शोध एवं कोशिका-रहित किण्वन की खोज के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

एडुअर्ड बुख्नेर ने रसायन का अध्ययन अपनी जन्मभूमि म्यूनिख में आरम्भ किया, किन्तु बीच में आर्थिक कष्टों के कारण आपको पढ़ना छोड़ना पड़ा । आपके बड़े भाई हन्स ने १८८४ में आपको विज्ञान पढ़ने के लिए सहायता दी। बाएर की संरक्षता में रसायन और कार्ल फ़ान नेगेली की संरक्षता में वनस्पति-विज्ञान आपके मुख्य विषय थे। हंस ने आपको किण्वन में होने वाली प्रतिक्रियाओं की ओर आर्कीषत किया। बस्नेर ने अपने पहले लेख में जो, १८८५ में प्रकाशित हुआ था, किण्वन पर आविसजन के प्रभाव की चर्चा की। १८८८ में आपको डाक्टर की उपाधि मिली और बाद में ५ वर्ष तक आप बाएर की संरक्षता में काम करते रहे। किण्वन अब भी आपका प्रिय विषय था। आप यीस्ट को पीस करके कोशिकाओं के नष्ट होने का किण्वन पर प्रभाव देखना चाहते थे। आपसे बड़े सभी लोगों ने कहा कि इस प्रकार कार्य करके किसी नयी बात का पता नहीं चल सकता। हन्स बुख्नेर उस समय क्षारों के साथ जीवाणुओं को पचा (digest) करके औषध रूप में उपयोगी प्रोटीन प्राप्त करना चाहते थे; फलतः जीवाणुओं अथवा यीस्ट को पीस करके निकाले गये कोशिका रस में भी आपको दिलचस्पी थी। ट्वीबिन्गेन में विश्लेषक एवं औषध रसायन पढ़ाने से प्राप्त अवकाश में एडुअर्ड बस्नेर ऐसे ही रसों के साथ प्रयोग करते गये । १८९६ में आपने एक मौलिक परीक्षण किया। आपने यीस्ट को पीस करके निकाले गये रसों को स्थायी बनाने के लिए शर्करा के सांद्र घोलों का प्रयोग किया। आपने देखा कि किण्वन घीरे-घीरे आरम्भ हो गया था; शीघ्र ही आपने निश्चित रूप से सिद्ध किया कि इस किण्वन में कोई कोशिकाएं उपस्थित नहीं थीं और ऐलकोहल तथा ऐसीटोन द्वारा मारी गयी यीस्ट भी शर्कराओं में किण्वन आरम्भ कर सकती थी। इस मत के लिए आपको बड़े विरोध का सामना करना पड़ा। १८९८ में एग्रीकल्चरल कालेज, बर्लिन में आपको आचार्य पद मिला। इससे आप जीव-रसायन पर अपना कार्य विस्तृत करने में समर्थ हो सके। बुख़्नेर की मृत्यु रूमानिया में जर्मन सेना के एक मेजर के रूप में हुई।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

"यीस्ट कोशिकाओं को एक अपेक्षाकृत सख्त झिल्ली से घिरे हुए छोटे बुलबुले समझना चाहिए जिनमें अर्धद्रव पटार्थ—प्रोटोप्लाज्म रहता है।

"जहाँ तक सूक्ष्मदर्शी से दिखाई देता है, ये झिल्लियाँ एकरूप की होती हैं, तथापि इनमें कुछ महीन छिद्र होने चाहिए जिनके द्वारा खाद्य पदार्थ कोशिकाओं में पहुँचता है और कुछ पदार्थ उससे बाहर निकलते हैं।

"कोशिका के पदार्थों के अन्वेषण के लिए, झिल्ली और प्लाजमा नली को हटाना आवश्यक था। रासायनिक रूप से सिक्रिय विलायक और उच्च तापों के प्रयोग को बचाना आवश्यक था। इस प्रिक्रिया को कम-से-कम समय में भी करना आवश्यक था जिससे प्रिक्रिया में परिवर्तन न हो सकें।

"मेरी फ़ान मनासाई (Marie Von Manassein) ने जो वियेना में वीजनेर के इंस्टीट्यूट में काम करती थीं, कदाचित् पहली बार १८७२ में यह दिखाया कि यीस्ट को पीसते समय जो किठनाइयाँ होती हैं, उनको स्फटिक अथवा बालू के मिलाने से बचाया जा सकता है। तब मूसल को ऐसे बिंदु मिल जाते हैं जिन पर पीसना सरल हो जाता है। इस प्रकार मेरे प्रयोग करने के पहले एडोल्फ़ माएर, ए० फर्नबाख. (A. Fernbach) तथा एमथर द्वारा ये सूक्ष्म जीवाणु पीसे गये।

जब यीस्ट को उसके समान भार स्फटिक बालू और उसके भार के ५ वें भाग की सेल-गुह्र के साथ मिला दिया जाता है तो बड़े खरल में रख कर रज-जैसे शुष्क इस मिश्रण को लंबे बट्टे से पाँच मिनट में पीस लिया जाता है। पीसने के बाद मिश्रण काला भूरा और सने आटे की भाँति सुघट हो जाता है।

"जब इस मोटे मिश्रण को मोटे कपड़े में रखकर द्रवचालित प्रेस से दवाया जाता है तो उसमें से द्रव-रस दाब के कारण निकलने लगता है। दाब को ९० kg प्रति वर्ग सेंटीमीटर (लगभग १२५० पौंड प्रति वर्ग इंच) तक क्रमशः बढ़ाना पड़ता है। कुछ

1. Les Prix Nobel en 1907 से अनृदित।

ही घंटों में ५०० घन सेंटीमीटर द्रव को लगभग १००० ग्राम यीस्ट से प्राप्त किया जा सकता है। इससे स्पष्ट है कि कोश्विका का आधे से अधिक भाग दबकर निकल आता है। "मेरे सब प्रयोगों का संक्षेप यह कि जीवित यीस्ट की कोशिकाओं से किण्व करने

वाले सिकय द्रव को पथक किया जा सकता है।

"पौघों और जानवरों की कोशिकाएँ अब वर्बमान स्पष्ट रूप से उन फ़ैक्ट्रियों की भाँति मालूम होती हैं जहाँ पृथक् कार्यशालाओं में सब प्रकार के पदार्थों का उत्पादन होता है। इस कार्य में सबसे प्रमुख हैं ऐंजाइम।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

रसायन में किण्वन का सदैव प्रमुख स्थान रहा है। थोड़ा-सा "किण्व" जिस प्रकार पौधों के बहुत अधिक पदार्थों का परिवर्त्तन कर सकता है उसी प्रकार, प्राचीन कीमियागरों के अनुसार, छोटा पारस पत्थर घातु पर जादू की प्रतिक्रिया कर सकता है। उन्नीसवीं शताब्दी में इस बात का पता चला कि किण्वन जीवाणु की सहायता से होता है। इस खोज से निकले जीवन सिद्धांतों (vitatistic theories) के अनुसार किण्वन एक ऐसी शक्ति का रूप था जो जीवन-शक्ति से संबंधित थी। इसके विरोध में यांत्रिकी सिद्धांतों (mechanistic theories) के अनुसार किण्वन जीवाणुओं के विच्छेदन के साथ होने वाले कम्पनों द्वारा शर्कराओं के अणुओं के टूटने से होता था। इन दोनों सिद्धांतों के दोनों सिरों को जोड़ना असम्भव प्रतीत होता था। इन दोनों सिद्धांतों में मतभेद क्रमशः कम होता गया, जब यह दिखाया गया कि जब तक समस्या का आपेक्षिक संबंध स्पष्ट रूप से नहीं बताया जाता तब तक न जीवन का महत्त्व है और न यांत्रिक सिद्धांत का । जब बुख्नेर ने यह घोषणा की कि वे जीवित कोशिकाओं के बिना ही किण्वन कर सकते थे तो उन्होंने समझा कि वे जीवन-सिद्धांतों को काट रहे हैं। परिस्थिति लगभग ६० वर्ष पूरानी परिस्थिति के समान थी जब जर्मन रसायनज्ञ वोहलर ने कहा कि वह जीवाणु के बिना ही यूरिया बना सकते थे। जीवन-सिद्धांत के प्रतिपादक न उस समय और न इस समय बुख्नेर के सामने से अपने स्थान से हटे। मैक्स रुबनेर (Max Rubner) ने जो उस समय के प्रख्यात कायिकीज्ञ थे, सीधे प्रमाणों द्वारा स्पष्ट करने का दावा किया कि किण्वन जीवन की प्रक्रिया है (ऐंजाइम की प्रतिकिया नहीं) । आपका प्रमाण यह था—टैनिन, रस अथवा पिसी हुई कोशिकाओं द्वारा किण्वन को रोक सकता है, किंतु कोशिकाओं द्वारा होने वाले किण्वन को नहीं। एडुअर्ड बुख्नेर के लिए इसकी व्याख्या सरल थी। जिस ऐंजाइम (जाइमेज) द्वारा

किण्वन होता है वह जीवित कोशिकाओं से नहीं निकलता और फलतः टैनिन द्वारा नष्ट नहीं किया जा सकता। जब कोशिकाओं को मार अथवा उनकी झिल्लयों को फाड़ दिया जाता है तो टैनिन उस पर प्रतिक्रिया कर सकता है।

किण्वन ऐंजाइम-प्रिक्तया का रूप है—इस नये प्रत्यय से यीस्ट और ऐलकोहल के उत्पादन में वृद्धि हुई। यह बात समझने में बड़ी सुविधा हुई कि पौष्टिक पदार्थ— जैसे अमोनिया लवण, पेप्टोन और फास्फ़ोरिक अमल के लवण भी—जाइमेज के बनाने में सहायता देते हैं। इसलिए इस उपयोगी ऐंजाइम की पाचक ऐंजाइम, पेप्टेज, द्वारा विनाश से रक्षा की जानी चाहिए। यीस्ट की प्रिक्तया को समझने का लाभ किण्वन प्रिक्तियाओं के नियंत्रण का हुआ है। इस पर होने वाले और अन्वेषण से ज्ञात हुआ कि प्रिक्तियाओं तथा प्रसाधनों (factors) की संख्या उनकी अनुमानित संख्या से कहीं अधिक थी।

अरनेस्ट रदरफ़ोर्ड (Ernest Rutherford) (१८७१--१६३७)

"तत्त्वों के विघटन एवं रेडियमधर्मी पदार्थों के रसायन-संबंधी अन्वेषण के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

अंग्रेज माता-िपता से अरनेस्ट रदरफ़ोर्ड का जन्म नेल्सन, न्यूजीलैंड में हुआ था। स्कूल में अद्भुत योग्यता प्रदर्शित करने के कारण आपको न्यूजीलैंड विश्वविद्यालय से एक छात्रवृत्ति मिली । इस विश्वविद्यालय में उस समय ७ आचार्य और लगभग १५० विद्यार्थी थे। अपनी बी॰ एस-सी॰ उपाधि के लिए १८९४ में आपने अपने अन्वेषणों को 'लोह का उच्च आवृत्ति-विसर्जन द्वारा चुंबकन' शीर्षक प्रबन्ध में प्रकाशित किया। हर्ट ज महोदय की खोजों से इस कार्य के लिए आपको प्रेरणा मिली थी । रदरफ़ोर्ड ने अन्य बातों के साथ यह भी दिखाया कि चुंबकन केवल ऊपरी सतह पर होता है और लोह की चंबिकत सुई से अम्ल द्वारा घोल कर उसको हटाया जा सकता है। कैम्ब्रिज में जे॰ जे॰ टामसन की प्रयोगशाला में अपने दोलकों और परिचायकों के कारण आपको ख्याति प्राप्त हुई । यहाँ आपने १८९५ में कार्य करना आरम्भ किया था । ३ वर्ष बाद जे॰ जे॰ टामसन ने मैक्गिल विश्वविद्यालय, मान्ट्रियल के आचार्य पद के लिए आपकी सिफ़ारिश की । रेडियमधर्मी विघटनों पर कार्य करने के लिए यहाँ फ्रेडरिक साडी आपके पास आये। १९०७ के बाद आप मैन्चेस्टर विश्वविद्यालय में आचार्य बने। लन्दन के रैमज़े महोदय से आपकी कभी-कभी जोरदार प्रतियोगिता होती थी। प्रथम विश्व-युद्ध के समय आपने अपने दोलकों एवं परिचायकों का उपयोग पनडुब्बियों के पता लगाने में किया। १९१९ में नाइट्रोजन के 'कृत्रिम विघटन' की आपने खोज की; अल्फ़ा विकिरण के प्रभाव से नाइट्रोजन, तत्त्व होते हुए भी, विघटित हो जाती है और हाइड्रोजन बन जाती है।

रदरफोर्ड की दृढ़ घारणा थी कि आचार्यों को कार्य करने की अपेक्षा सोचने में अधिक समय बिताना चाहिए। फलतः आपने अपने साथियों से 'अपने कामों में दिल-चस्पी लेकर अपने सब कामों के प्रशासन के लिए' अनुरोध किया। आपका विचार था, 'यदि ऐसा नहीं होगा, तो सिविल शासकों को वैज्ञानिकों के प्रशासन में हस्तक्षेप करना पड़ेगा और तब केवल भगवान् ही सहायक हो सकेंगे।'

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

"अल्फा-किरणों के अध्ययन से रेडियम-र्घामता का पर्याप्त विकास हुआ है और इससे अनेक महत्त्वपूर्ण तथ्यों एवं उनके संबंधों का पता चल सका है।

"यद्यपि सारा प्रमाण इसी ओर था कि अल्फा-कण हीलियम का परमाणु है तथापि इसको निश्चित रूप से सिद्ध करने के लिए कोई प्रयोग कर दिखाना अत्यधिक कठिन ज्ञात हुआ। यदि किसी प्रकार प्रयोग द्वारा यह दिखाया जा सकता कि अल्फा-कण पर वस्तुत: दो इकाई चार्ज होता है तो अल्फा-कण और हीलियम परमाणु के संबंध को और अधिक पुष्ट किया जा सकता था। इस कार्य के लिए रदरफ़ोर्ड और गाइगर ने मिलकर रेडियमधर्मी पदार्थ से निकलने वाले अल्फ़ा-कणों को सीधे गिनने के लिए एक वैद्युत विधि निकाली। एक अल्फ़ा-कण द्वारा गैस में उत्पादित आयनीकरण बहुत ही कम होता है और इसका विद्युत्-परिचय किसी अत्यंत सूक्ष्म विधि के बिना नहीं किया जा सकता है। फलतः, अल्फ़ा-कण द्वारा उत्पादित आयनीकरण का आवर्धन करना आवश्यक प्रतीत हुआ। इसके लिए अल्फ़ा-कणों को एक छोटे छिद्र से निकालने की व्यवस्था की गयी। ये कण रेडियमधर्मी पदार्थ से निकलकर एक पात्र में आते थे जिसमें चिनगारी मान (sparking value) वाले विद्युत्क्षेत्र में अनावृत (exposed) वायु या और कोई गैस रहती थी। इन परिस्थितियों में अल्फ़ा-कणों के गैस में टक्कर खाने पर बहुत अधिक संख्या में और आयन उत्पन्न होते थे। इस प्रकार, अल्फ़ा-कण के विद्युत्-प्रभाव में कई हजार गुना आवर्धन किया जाना सम्भव हुआ।

"परख-पात्र में छोटे छिद्र द्वारा ज्ञात समय में आये अल्फ़ा-कणों की संख्या की यथार्थ गणना की विधि इसी प्रकार विकसित की गयी। इससे किसी भी रेडियमधर्मी पदार्थ की पतली फ़िल्म द्वारा प्रति सेकंड निकले अल्फ़ाकणों की संख्या जानी जा सकती थी। इसी विधि से दिखाया गया कि एक ग्राम रेडियम से और उसकी अल्फ़ा-

^{1,} Les Prix Nobel en 1908 से अनूदित।

किरणों से निकले पदार्थों के उसके साथ संतुलन से ३.४ \times १०^{१०} अल्फ़ा-कण प्रति सेकंड निकलते हैं।

"हम यह देख चुके हैं कि यह मानने के लिए अनेक कारण हैं कि कई रेडियमधर्मी पदार्थों से निकले अल्फा-कण संहति (mass) और रचना (constitution) में विद्युत्मय होते हैं और हीलियम परमाणु से बने होते हैं। फलतः हमें यह निष्कर्ष निकालने के लिए बाध्य होना पड़ता है कि यूरेनियम और थोरियम-जैसे रेयिडमधर्मी पदार्थों के मूल परमाणुओं को कम-से-कम आंशिक रूप में, हीलियम परमाणुओं से मिलकर बनना चाहिए। ये रेडियमधर्मी रूपान्तर के समय निश्चित कम में ऐसी गति (rate) से निकलते हैं जिसको प्रयोगशाला की विधियों से नियंत्रित नहीं किया जा सकता।

"यह बात बड़ी महत्त्वपूर्ण है कि हीलियम-जैसे रासायिनक रूप से अक्रिय तत्त्व, यूरेनियम, थोरियम एवं रेडियम की परमाणु-रचना में इतना महत्त्वपूर्ण भाग लेते हैं। यह हो सकता है कि हीलयम का जिटल परमाणुओं को बनानेवाला यह गुण-धर्म किसी प्रकार से अन्य परमाणुओं के साथ संयोग को रोककर उसको अक्रिय बना देता हो।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

एक समय में, पदार्थ के सूक्ष्मतम कणों को, जिनका और विभाजन नहीं हो सकता था, ठोस गेंद से व्यक्त किया जाता था। यह नमूना देखने और तोले जा सकने वाले पदार्थों को देखकर बनाया गया था और कुछ रासायनिक प्रतिक्रियाओं की व्याख्या के लिए उपयोगी भी था। जब इनके प्रकाश एवं विद्युत्-धर्मों पर विचार किया गया तो इससे बिलकुल पृथक् नमूने के बनाने की आवश्यकता पड़ी। सर्वप्रथम, परमाणु को धनात्मक एवं ऋणात्मक चार्ज युक्त भागों में तोड़ना था। इसके पश्चात्, जैसा टामसन ने किया था, ऋणात्मक चार्ज की व्याख्या छोटे-छोटे बिन्दुओं को मानकर करनी थी। रेडियम-धर्मी तत्त्वों के विघटन पर विचार करते समय रदरफ़ोर्ड को परमाणु के किसी निश्चित नमूने के बनाने की आवश्यकता पड़ी। तत्त्वों के विघटन के साथ-साथ धनात्मक चार्ज युक्त हीलियम परमाणु और इनके अपेक्षाकृत लगभग भाररहित कण, इलेक्ट्रान निकलते हैं। फलतः रदरफ़ोर्ड ने निष्कर्ष निकाला कि परमाणु पदार्थ की अंतिम इकाई नहीं है। वह परमाणु से भी सूक्ष्म कणों की व्यवस्था से बना हुआ है। रेडियमधर्मी तत्त्वों में यह व्यवस्था अस्थायी होती है। अस्थायी परमाणु उन कणों को मुक्त करके, जिनसे दूसरे तत्त्व बन सकते हैं, स्थायी हो जाता है। ये कण धनात्मक नाभिक

(nucleus) में से, जिसमें परमाणु की संहित केन्द्रित होती है, निकलते हैं। इस केन्द्र के चारों ओर इलेक्ट्रान का वातावरण रहता है। ये इलेक्ट्रान नाभिक से विभिन्न छदों (shells) पर रहते हैं। ये छद नाभिक के आकार की अपेक्षा नाभिक से बहुत अधिक दूरी पर रहते हैं।

रदरफ़ोर्ड महोदय ने एच० गाइगर (H. Geiger) के साथ अल्फ़ा-कणों की गणना के लिए जिस यंत्र का विकास किया था, उससे तत्त्वों के विघटन की प्रिक्रिया के लिए गणितसूत्रों का निकालना संभव हुआ। रेडियमधर्मी विघटन के लिए रासायनिक प्रतिक्रियाओं की भाँति इस कल्पना (assumption) की आवश्यकता पड़ी—'समय की इकाई (सेकंड अथवा मिनट) में प्रतिक्रिया करनेवाले अथवा विघटित होने-वाले परमाणुओं का उस समय के सारे परमाणुओं के साथ निश्चित अनुपात होता है।'

परमाणु संबंधी रदरफ़ोर्ड के विचारों का नीत्स ब्होर और अन्य वैज्ञानिकों ने विकास किया। विकसित विचार इस प्रकार है—परमाणु में एक छोटा किन्तु बहुत भारी नाभिक होता है और इससे बहुत दूर विशिष्ट छदों पर इलेक्ट्रान घूमते रहते हैं। यह नाभिकीय भौतिकी का आधारभूत प्रत्यय (concept) है। परमाणुओं के विघटन के लिए गणितसूत्रों को निकालने से बहुत ही अधिक सूक्ष्म मात्रा में पाये जाने वाले पदार्थों को, जिनका परिचय (identification) अन्य विधियों से नहीं हो सकता था, उनके विशिष्ट विकिरणों के कारण पहचाना जा सका। जितने समय में किसी रेडियमधर्मी तत्त्व के परमाणुओं की संख्या पहले की अपेक्षा आधी हो जाती है, उसको अर्ध-जीवन (half-life) कहते हैं और इसको गणितसूत्रों से सरलतापूर्वक जाना जा सकता है।

विल्हेल्म आस्ट्वल्ड (Wilhelm Ostwald) (१८५३-१६३२)

"उत्प्रेरण पर कार्य के लिए और रासायनिक संतुलन की परिस्थितियों एवं रासायनिक प्रतिक्रियाओं के वेगों को ज्ञात करने के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

छोटी अवस्था में ही विल्हेल्म आस्ट्वल्ड को रसायन के प्रयोगों में रुचि हो गयी। ११ वर्ष की अवस्था में ही आप आतशबाजी और पारदर्शक चित्र दिखाने के लिए विशेष-यंत्र (contraptions) स्वयं ही बना लेते थे। डोरपट. विश्वविद्यालय में आपने जूलियस टामसेन (Julius Thomsen) द्वारा ज्ञात की गयी रासायनिक प्रतिक्रियाओं की ऊष्मा के संबंध में पढ़ा। अचानक ही आपको यह विचार सूझा कि जलीय विलयन में कोई भी दूसरा गुणधर्म पदार्थ की वास्तविक परिस्थितियों पर प्रकाश डाल सकता है। अपनी यांत्रिक सुविधाओं में आपको सबसे सरल गुणधर्म घनत्व प्रतीत हुआ। इस विधि के व्यापक महत्त्व पर आप इतने दृढ़ थे कि ताप-रसायन के समान इस क्षेत्र को बनाने के लिए आपने इसको 'आयतन रसायन' का नाम दिया।

इन अन्वेषणों और दूसरे भौतिक गुणधर्म-प्रकाशवर्तन (optical refraction) के मापन से डाक्टर की उपाधि के लिए आपकी थीसिस (१८७८) में पूरी हुई। आपका मुख्य ध्येय रासायनिक बंधुत्व के बारे में और अधिक ज्ञान प्राप्त करना था। रीगा में १८८२ से लेकर आप आचार्य रहे। वहाँ आपने उपर्युक्त प्रक्रन के लिए रासायनिक गतिविज्ञान तक, जिसमें रासायनिक परिवर्तन के वेग को मापा जाता है, अपने अन्वेषणों का विस्तार किया। जिस वेग से अम्ल, एस्टर को ऐलकोहल और कार्बनिक अम्लों में तोड़ता है, उससे आपने आपेक्षिक बंधुता की गणना की। आयतन-मितीय (volumetric) विधियों से भी आपेक्षिक बंधुता का यही मान आ चुका था।

व्यापक व्याख्या निकालने के हेतु ये विशेष अन्वेषण किये जा रहे थे। इनसे सम्पूर्ण रसायन का एक नया आघार बन रहा था, अतः उसके अनेक भागों को फिर से लिखने की आवश्यकता थी। आस्ट्वल्ड ने १८८३ में नयी पाठ्य पुस्तक लिखना आरम्भ ही किया था कि स्वान्ते एर्हीनियस (Svante Arrhenius) के विद्युत्-चालकता और बंधुता पर तथा वैंट हाफ़ के गैसों एवं विलयनों की उपमाओं संबंधी विचारों से नवीन क्षेत्रों का उदघाटन हुआ। आस्ट्वल्ड ने उत्साहपूर्वक इनका स्वागत किया।

लाइपिजग विश्वविद्यालय में, जहाँ आपने (१८८७ में) दो विद्यार्थियों के साथ कार्य करना आरम्भ किया था, आस्ट्वल्ड ने शीघ्र ही भौतिक रसायन के लिए एक नये मुख्य घ्येय की रचना की। रसायन के पाठ्य-क्रम में भौतिक रसायन के प्रयोगों को एक निश्चित स्थान दिया गया। १८९३ में अपनी पुस्तक में आस्ट्वल्ड ने विश्लेषक रसायन की व्याख्या नवीन दृष्टिकोण से घाराप्रवाह रूप में की। इससे ६० वर्ष पूर्व वर्जीलियस (Berzelius) ने पदार्थों की उस प्रक्रिया को उत्प्रेरण की संज्ञा दीथी, जिसमें कुछ पदार्थ बिना प्रतिक्रिया में भाग लिये ही उसके वेग पर प्रभाव डालते थे। आस्ट्वल्ड के कार्य से इस प्रक्रिया को मापा और उसका बंघुता से संबंध बनाया जा सकता था। व्यापारिक रूप से इसका सबसे अधिक महत्त्वपूर्ण फल तब हुआ जब १९०१ में आस्ट्वल्ड ने अमोनिया को प्लैटिनम की उपस्थित में जलाकर नाइट्रिक अम्ल बनाया।

लाइपिज्ञग विश्वविद्यालय के व्यवस्थापक तथा साथियों से आस्ट्वल्ड के संबंध धीरे-धीरे खराब होते गये। १९०६ में आपने आचार्य पद से त्यागपत्र दे दिया। इससे आप अपनी व्यापक रुचियों—रंगों को मापना और पोतना, ऊर्जा ("ऊर्जा ही सब कुछ है") का विशिष्ट कार्य, विज्ञान और अंतर्देशीय सहयोग का संघटन और सार्वभौमिक जीवन की अद्वैत रचना—की ओर अधिक ध्यान दे सके। कई वर्ष तक आप प्रत्येक रिववार को रिववारीय अद्वैतवादी उपदेश प्रकाशित करते रहे।

सब प्रकाशनों में आस्ट्वल्ड को विद्युत् रसायन पर अपनी पुस्तक (१८९५) सबसे अधिक प्रिय थी, यही आपकी एक ऐसी पुस्तक थी जिसका केवल एक ही संस्करण निकला था।

जीवन के आरम्भिक वर्षों में किसी ने आपको परामर्श दिया था कि किसी सिद्धांत को शीघ्रता से व्यापक न बनाना चाहिए। आपने इस पर कभी घ्यान नहीं दिया। रसायन में एक नये क्रम को निकालने के लिए और अन्य दृष्टिकोणों के लिए भी आस्ट्बल्ड को जर्मनी का लावाशिये (Lavoisier) मानना चाहिए।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यः का विवरण

"सबसे पहले मैं केवल रासायनिक बंधता के प्रत्यय मापन के कठिन कार्य में व्यस्त था। यह बहुत महत्त्वपूर्ण प्रत्यय है, किन्तु उस समय तक अनिश्चित था। मैंने स्थिर अथवा संतुलन दोनों विधियों एवं प्रतिक्रियाओं के वेगों के मापन पर आधारित गतिविज्ञान की विधियों के उपयोग पर विचार किया।

"कार्बनिक रसायन में से, जिसको मुझे पढ़ाने के लिए पढ़ना पड़ता था, मुझे कई उदाहरण याद थे जिनमें एस्टर तीव्र अम्लों, जैसे हाइड्रोक्लोरिक अथवा सल्पयूरिक अम्ल द्वारा अम्ल और ऐलकोहल के सांद्र रूप में टूट जाता था। जलीय विलयनों पर कार्य कर सकने के लिए मैंने उन एस्टरों पर अपना ध्यान जमाया जो जल में काफी विलेय हैं। मुझे आज भी उस प्रसन्नतामय उत्साह की याद है जब मैंने साधारण ऐसीटिक ईथर में हाइड्रोक्लोरिक अम्ल को मिलाकर बढ़ती हुई अम्लता ज्ञात की थी (१८८३)।

"बंधुता की समस्या और विशेष कर अम्लों की तीव्रता—(strength) के मापन के, जो उस समय मेरे अन्वेषण के मुख्य ध्येय थे, वर्णन के लिए यह उपयुक्त स्थान नहीं है। इतना ही कहना काफ़ी होगा कि स्थिर एवं गतिशील (dynamic) विधियों के संबंध पर प्रकाश पड़ा और प्रतिक्रिया की प्रकृति से स्वतंत्र तीव्रता को विशिष्ट अम्लों का व्यापक गुणधर्म माना गया। शीघ्र ही शर्करा के अपवर्तन (inversion) पर इसी दृष्टिकोण से अन्वेषण किया गया। इसका अचानक फल यह हुआ कि पहले के प्रयोगों के फल से जैसी आशा की जाती थी—ठीक उसी प्रकार अम्लों के उसी गुणधर्म से इस महत्त्वपूर्ण प्रतिक्रिया का परिमाणात्मक निर्धारण (Quantitative determination) किया जा सका।

"इस प्रकार अम्लों की तीव्रता और उनकी उत्प्रेरक किया का घनिष्ठ संबंध निविन्वाद रूप से सामने आया। इस संबंध के व्यापक अध्ययन के लिए मैंने दूसरे अम्ल-उत्प्रेरणों की खोज की। पूर्व प्रयोगों के विरुद्ध, इन प्रयोगों से ज्ञात हुआ कि प्रतिक्रिया करने वाले पदार्थ बिना किसी बाहरी पदार्थ को डाले ही मापे जा सकने वाले वेग के साथ एक दूसरे पर प्रतिक्रिया करते हैं। आज तो यह कहा जा सकता है कि प्रतिक्रिया करने वाले पदार्थों में पहले से ही उपस्थित हाइड्रोजन आयन प्रतिक्रिया के वेग में वृद्धि कर देते थे; उस समय इस प्रकार की व्याख्या संभव न थी, क्योंकि यह कार्य १८८७ में किया गया था जब कि स्वतंत्र आयनों का सिद्धांत संसार को ज्ञात नहीं था। इस प्रकार, मुझे यह निष्कर्ष निकालने के लिए बाध्य होना पड़ा कि उत्प्रेरण के मूल को प्रतिक्रिया के

1. Les prix Nobel en 1909 से अन्दित।

आरम्भ में नहीं प्रत्युत उसके वेग की वृद्धि में खोजना चाहिए। १८८८ के प्रकाशन में मैंने इसके लिए स्पष्ट रूप से गणित-सूत्र दिये; वे कदाचित् १८८३ के मेथिल ऐसि-टेट वाले प्रबन्ध में अस्पस्ट रूप से विद्यमान हैं।"

सिद्धान्त और व्यवहार पर प्रभाव

शर्करा का प्रतिलोमन सैंकरोज (चुकन्दर अथवा इक्षुशर्करा) का, अम्लों के थोड़े परिमाण के प्रभाव से होने वाला परिवर्तन है। इस प्रतिक्रिया में प्रकाशघूर्णन (rotation) पलट जाता है और केलासीय (crystallizable) शर्करा अकेलासीय फलशर्करा एवं द्राक्षा-शर्करा में परिवर्तित हो जाती है। केलास शर्करा बनाने वाले इस प्रतिक्रिया से डरते थे, किन्तु कृत्रिम शहद के उत्पादक जान-बूझकर इस प्रतिक्रिया को करते थे। आस्ट्वल्ड के उत्प्रेरण पर कार्य से ज्ञात हुआ कि शर्करा की उच्च सांद्रता पर कम-से-कम अम्ल द्वारा प्रतिलोमन किया जा सकता है।

आस्ट्वल्ड ने उत्प्रेरण को दुबारा खोजा और उसकी दूसरी परिभाषा दी। यद्यपि आप मौलिक रूप से विशुद्ध एवं व्यापक विज्ञान की भावना से ही इस कार्य की ओर झुके थे, तथापि आपने इसके टेक्निकल उपयोगों के बड़े महत्त्व को पहले से ही देख लिया था। आप अमोनिया को उसके तत्त्वों—नाइट्रोजन और हाइड्रोजन—द्वारा उत्प्रेरक किया से बनाने में असफल रहे, किन्तु अमोनिया के उत्प्रेरक आक्सीकरण से नाइट्रिक अम्ल बनाने में सफल हुए। तदुपरांत शीघ्र ही अमोनिया का उत्प्रेरक-संश्लेषण भी संभव हुआ। नाइट्रिक अम्ल के उत्पादन के लिए इस प्रकार पर्याप्त अमोनिया प्राप्त की जा सकी। प्रथम विश्वयुद्ध का इतना भयानक होना और इतने दिनों तक चलना असंभव था, यदि सब प्रकार के विस्फोटकों के बनाने में काम आनेवाले इस मूल पदार्थ के उत्पादन के लिए इस विधि का आविष्कार न किया गया होता।

उत्प्रेरण में रसायनज्ञों की रुचि में आस्ट्वल्ड ने जो वृद्धि की उससे रासायनिक उद्योगों को बड़ा प्रोत्साहन मिला। उत्प्रेरक विधियों द्वारा ही खनिज तेल को मोटर-ईंधन में और 'नेचुरल-गैस' को अनेक रस द्रव्यों में परिवर्तित किया जा सकता है। संश्लेषित मेथेनाल के, जिसको आस्ट्वल्ड के विद्यार्थियों की सहायता से कार्बन मोनो आनंसाइड और हाइड्रोजन द्वारा मिलाकर बनाया गया था, उत्पादन से लकड़ी के आसवन-उद्योग पर बड़े प्रभाव पड़े।

रासायनिक प्रतिक्रियाएँ किस वेग से और किस सीमा तक होती हैं इसको भौतिक गुणधर्मों के मापन से जाना जा सका है। औद्योगिक उत्पादन के लिए यह ज्ञान आधार-स्वरूप है।

आहो वालाख (OttoWallach)

(१८४७-१६३१)

"एलीचकीय पदार्थों के क्षेत्र में कार्य आरम्भ करने के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

आटो वालाख का जन्म पूर्वी प्रशा के कोएनिग्सबर्ग में हुआ था। १८६९ में गाटिन्गेन विश्वविद्यालय से आपको डाक्टर की उपाधि मिली। यहाँ से आप बॉन (Bonn) गये जहाँ केकुले (Kekule) ने "वैज्ञानिक कलाकार का जीवन" आपको प्रदान किया। आपके लिए बॉन में सुविधा यह थी कि हालैंड और बेल्जियम दोनों के कला-कोषों के आप निकट थे। रासायनिक उद्योग में थोड़े दिन कार्य करके आप बॉन लीट आये, वहाँ आपको विशेष आचार्य का पद १८७६ में प्राप्त हुआ। १८७९ के उपरांत आप औषध-रसायन के प्रशिक्षण के प्रधान बने।

प्रशिक्षण कार्य में वालाख को ईथरीय तैलों पर भाषण करना पड़ता था और इस कारण आप इस विषय की ओर आर्काषत हुए। केकुले ने बताया कि ये तैल ऐसे मिश्रण हैं, जिनके अवयवों के पृथक् करने की समस्या को कोई रसायनज्ञ नहीं सुलझा सकता तव भी वालाख ने औषघ रूप में प्रयुक्त इन तैलों का कमबद्ध अध्ययन आरम्भ किया। ये तैल साधारण रूप से चुनी हुई पित्तयों, पँखुड़ियों, छालों और फलों के आसवन से प्राप्त किये जाते थे। आपने सावधानी से बार-बार आसवन करके उनमें से शुद्ध पदार्थों को पृथक् किया और उनके भौतिक गुणधर्मों द्वारा या उनके रूपान्तरों द्वारा उनको पहचाना। इनमें से अनेक पदार्थों की रासायनिक रचना मूलतः एक प्रकार की होती है—६ कार्वन परमाणुओं का घरा जो अधिक हाइड्रोजन परमाणुओं के होने के कारण बेंजीन से भिन्न होता है। अधिकतर इन "टर्पीनों" का घरा, अथवा चक, संतृष्त कार्बन परमाणुओं के मिलने से बनता है। ऐसे कार्बन परमाणु "वसीय" अथवा ऐलीफ़ैटिक पदार्थों में होते हैं। फलतः उनको "ऐलीचकीय" कहा गया। गाटिन्गेन में १८८९-१९१५ तक

आपने अपना शोध-कार्य जारी रखा। १९१५ में केवल कला में अधिक समय देने के लिए आपने अवकाश प्राप्त किया।

"वालाख का उच्चतम आदर्श न सिद्धांत था और न सूत्र; प्रयोग को सावधानी और विश्वसनीय विधि से करना ही आपका ध्येय था।"

पुरस्कार-प्राप्त कार्ये र का विवरण

"हाइड्रोकार्बनों के आविसजन युक्त यौगिकों में एवं आविसजन युक्त यौगिकों के हाइड्रोकार्बनों में उपयुक्त रूपान्तर द्वारा टर्पीन-जैसे अनेक पदार्थों में (जो ईथरीय तैलों में पाये जाते हैं) संबंध और इन यौगिकों के वर्ग-संबंधों को स्थापित करने में हम सफल होते हैं।

"लगभग २५ वर्ष पूर्व ईथरीय तैलों के उत्पादन में केवल अनुभव से ही काम चलता था। पौधों के सुगंधित अवयवों का केवल आसवन करके आसुत (distillate) को बाजार में बेचा जाता था। इस प्रिक्रया में प्राप्त पदार्थों की बौद्धिक रूप से रक्षा नहीं की जाती थी और उनकी रासायनिक रचना के ज्ञान के अभाव में किसी प्रकार की भी भूल सम्भव थी। और जब यह भूल चतुरता से जान-बूझकर की जाती थी तो उपभोक्ता इसके विरुद्ध कुछ नहीं कर सकता था।

"अब इस स्थिति में पर्याप्त परिवर्तन हो चुका है। सौभाग्यवश, हम ईथरीय तैं लों के प्रत्येक अवयव को स्पष्ट रूप से पहचानने में सफल हुए और अब इन मिलावटों को जानने और इनसे रक्षा करने के लिए हमें पर्याप्त रूप से विकसित विश्लेषक विधि ज्ञात है। शुद्ध रासायनिक विधियों के अतिरिक्त इनके परीक्षण के लिए कार्बनों पर कार्य करते समय अत्यंत सावधानी से ज्ञात किये गये क्वथनांक, घनत्व, वर्तन (refraction) एवं प्रकाशधूर्णन आदि भौतिक गुणधर्मों का भी उपयोग किया जा सकता है।

"नये ज्ञान के आधार पर तैलों के प्रत्येक भाग का ठीक से मूल्यांकन भी हम सीख गये हैं। यह इस दिशा में दूसरी प्रगति है।

"वे तैल जो सुगंधित होने के कारण विशेष रूप से पसंद किये जाते हैं, उन पदार्थों के मिश्रण से बनते हैं जो इस प्रभाव के उत्पादन में सहयोग देते हैं। अप्रत्याशित रूप से, यह ज्ञात किया गया कि विशेष रूप से सुगंधित कुछ तैलों में, सूक्ष्म मात्रा में बड़े बदबूदार

- १. लियोपाल्ड रुचिका द्वारा Journal of the Chemical Society (London) १९३२, १० १५९६ में लिखी गयी वालाख की जीवनी से ।
- 2. Les prix Nobel en 1910 से अनुदित।

पदार्थ भी होते हैं और सुगंधि उत्पादन के लिए इनका विशेष महत्त्व है। ये पौधों की प्रोटीन के टूटने से बनते हैं। ये प्रोटीन, जंतुओं की उन प्रोटीनों से मिलती-जुलती हैं जो पाचन के समय बनती हैं और मल की विरक्तिकर (repugnant) दुर्गंध के लिए उत्तरदायी हैं। इन पदार्थों में इन्डोल भी है। उदाहरणतया, जैसा कि डाक्टर आलब्नेख्त हेसे (Dr. Albrecht Hesse) ने सिद्ध किया है, यह चमेली के तेल का खास अवयव है।

"इस और इसी प्रकार की सूक्ष्म दृष्टि का, जो केवल वैज्ञानिक शोध की प्रगति से ही प्राप्त हो सकती है, विशेष उपयोग सुगंधित द्रव्यों के कृत्रिम निर्माण वाले उद्योग में किया गया है।

"अब हम उस स्तर तक पहुँच चुके हैं जहाँ से प्राकृतिक सुगंधित द्रव्यों के तुल्यरूपों (analogues) का निर्माण सम्भव है। अब हम (कुछ सीमाओं में) यह पहले से ही बता सकते हैं कि इस प्रकार की अणु-रचना वाले पदार्थ के संश्लेषण से पिपर्रामट, कपूर अथवा गुल्म (lilac) की गंध प्राप्त होगी।

''हम कपूर के रासायनिक संश्लेषण में पूर्ण रूप से सफल हो चुके हैं। इसके लिए अब तक फारमोसा द्वीप पर इसके उत्पादन एवं जापानियों की इच्छा पर ही हमें निर्भर रहना पड़ता था।

''यह सोचा जा सकता है कि एक ही जीनस (Genus) वाले सब पौधे एक अथवा एक ही प्रकार के तैलों का उत्पादन करते हैं, किन्तु यह बात बिलकुल ग़लत है।

"इस प्रकार, वनस्पित-विज्ञान की दृष्टि से काफ़ी मिलते-जुलते पौधे बिलकुल विभिन्न द्रव्यों का निर्माण करते हैं। इसका उलटा भी ठीक है। विभिन्न पौधे कभी-कभी एक ही प्रकार के द्रव्यों का निर्माण करते हैं।"

सिद्धान्त और व्यवहार पर प्रभाव

वालाख ने ईथरीय पौघों के आसुत से शुद्ध पदार्थों को पृथक् करके एवं उनमें संबंध स्थापित करके ऐसी कठिन समस्या का हल किया जिसको केकुले प्रायः असंभव समझते थे। रासायनिक रचना के व्यापक सिद्धांत की इस प्रकार खोज हुई। प्राकृतिक रबर की बहुअंशता (पुरुभाजता—polymerism) के विनाश से प्राप्त आइसोप्रीन का संबंध तारपीन में पाये जाने वाले पदार्थों से जोड़ा गया। इस प्रकार प्रकृतिरूपी भवन में रसद्रव्यों रूपी ईटों की एकता का सिद्धांत स्पष्ट हो गया। बाद के अन्वेषक, जैसे लियो-पाल्ड रुजिका (Leopold Ruzicka) (१९३९ का विवरण देखिए) भी इस ओर आर्काषत हुए।

वालाख ने संश्लेषणों पर अपने निष्कर्षों को आधारित नहीं किया, जैसा कि टीमाँ और सेमलर (Tiemann and Semmler) ने किया था। आपने अपनी वैज्ञानिक खोजों के औद्योगिक उपयोग पर घ्यान नहीं दिया। आपके पहले के विद्यार्थियों ने सुगंधित द्रव्यों के उद्योग का वैज्ञानिक आधार बनाया। ऊपरी तौर से बिलकुल असंबंधित इस क्षेत्र में वालाख द्वारा किये गये टर्पीनों के स्पष्टीकरण से बड़ी सहायता मिली। जीवरसायन के दृष्टिकोण से महत्तवपूर्ण कैरोहिन्वायड के जटिल अणु में टर्पीन-जैसी रचना पायी गयी।

मेरी स्क्लोडोउस्का क्यूरी (Marie Sklodowska Curie) (१८६७-१६३४)

"रेडियम और पलोनियम तत्त्वों की खोज के लिए तथा रेडियम को पृथक् करके इस अपूर्व तत्त्व के गुणों एवं यौगिकों के अध्ययन द्वारा रसायन-ज्ञान की वृद्धि के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

मेरी स्क्लोडोउस्का का जन्म वारसा में हुआ था जो उस समय रूस के अधीनस्थ भाग वाले पोलैंड की राजधानी था। विज्ञान की अधिकतर शिक्षा आपको अपने पिता द्वारा प्राप्त हुई। १८९१ में आपको अपनी वड़ी बहिन द्वारा पेरिस आकर अध्ययन जारी रखने का निमंत्रण मिला। आप पियरे क्यूरी (Pierre Curie) से, जो उस समय सारबाने के भौतिकी स्कूल के आचार्य थे, १८९४ में मिलीं और इसके दूसरे वर्ष आपने उनसे विवाह कर लिया। १८९८ के आरम्भ में आपने विकिरण के मापन से यह निष्कर्ष निकाला कि पिचब्लेंड खनिज में यूरेनियम की अपेक्षा काफ़ी अधिक रेडियमधर्मी एक और तत्त्व होना चाहिए। अपने पित एवं आन्द्रे देबियर्न (Andre Debierne) के साथ आपने इस तत्त्व की कमबद्ध खोज आरम्भ की। १९०२ में शुद्ध लवण के रूप में रेडियम तैयार किया गया। इसके दूसरे वर्ष आपको सारबाने से डाक्टर की उपाधि प्राप्त हुई और पित के साथ भौतिकी में नोबेल पुरस्कार का आधा भाग मिला।

१९०६ में गाड़ी से दुर्घटना होने के कारण पियरे क्यूरी की मृत्यु हो गयी। मादाम क्यूरी को आपका (पियरे क्यूरी का) पद प्रदान किया गया। आपके कार्य के लिए १९१४ में रेडियम इंस्टीट्यूट का संघटन किया गया। प्रथम विश्वयुद्ध में आप अस्पताल के कार्य एवं नर्सों के प्रशिक्षण में संलग्न रहीं।

जब १९२१ में आपको अमेरिका की स्त्रियों द्वारा १ ग्राम रेडियम भेंट में मिला था, उसके पूर्व से ही आप रेडियम किरणों के खुलाव (exposure) के प्रभाव से बीमार थीं। ऋमशः आपके स्नायुओं एवं आपके रक्त पर भी किरणों का प्रभाव हुआ।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

"हम लोगों ने नये तत्त्वों की खोज के लिए एक नवीन विधि का विकास किया। इस विधि का आघार रेडियमर्घीमता को पदार्थ का परमाणवीय गुण मानकर बनाया गया था। प्रत्येक रासायनिक पृथक्ककरण से प्राप्त पदार्थ की रेडियमर्घीमता का मापन करना होता था। इससे पता चलता है कि रासायनिक दृष्टिकोण से रेडियमधर्मी पदार्थ किस प्रकार प्रक्रिया करता है। इस विधि का व्यापक उपयोग हुआ है; यह विधि कुछ-कुछ वर्ण क्रम-विदलेषण से मिलती है। अनेक प्रकार के विकिरणों के उत्सर्जन के कारण इस विधि का शोधन और विस्तार होना चाहिए, जिससे रेडियमधर्मी पदार्थों की खोज के साथ-साथ उनका एक दूसरे से निश्चयात्मक परिचय भी हो सके।

''उपर्युक्त विधि को काम में लाकर यह निश्चित किया जा सका है कि रासायनिक प्रिक्रियाओं द्वारा रेडियमधर्मिता को सांद्र बनाया जा सकता है। हम लोगों ने यह निर्णय किया है कि पिचब्लेंड में कम-से-कम दो रेडियमधर्मी पदार्थ हैं, उनमें से एक का नाम, जो बिस्मथ के साथ रहता है, पोलोनियम रखा गया है; दूसरे को, जो बेरियम के साथ रहता है, रेडियम कहा गया है।

"हम लोगों का दृढ़ विश्वास था कि जिन पदार्थों को हमने ज्ञात किया, वे नये तत्त्व थे। यह विश्वास रेडियमधर्मिता के परमाणवीय लक्षणों पर आधारित था। रासा-यनिक दृष्टिकोण से पहले तो ऐसा पता चलता था कि हमारे नये पदार्थ कमशः शुद्ध बिस्मथ और शुद्ध बेरियम हैं। यह दिखाना आवश्यक था कि रेडियमधर्मिता उन तत्त्वों की अति सूक्ष्म मात्राओं में भी होती है जो न बिस्मथ है और न रेडियम।

"फलतः इन दोनों नये अनुमानित तत्त्वों को पृथक् करना पड़ा। कई वर्षों के लगातार प्रयास से रेडियम को पूर्ण रूप से पृथक् किया जा सका है। आज कल तो रेडियम का शुद्ध लवण रूप में उत्पादन एक व्यवसाय बन चुका है। अन्य किसी भी रेडियमधर्मी पदार्थ से इतने निश्चित फल अभी तक प्राप्त नहीं हुए हैं।

"शुद्ध लवण रूप में रेडियम की रेडियमर्घीमता उतने ही भार वाले यूरेनियम की अपेक्षा लगभग ५० लाख गुनी होती है। इतनी अधिक रेडियमर्घीमता के कारण लवणों में से अपने आप चमक निकलती है। मैं यह भी बताना चाहती हूँ कि रेडियम में से सदैव ऊर्जा निकलती है और यह एक ग्राम रेडियम द्वारा दी गयी ११८ कलरी प्रति घंटे के बराबर होती है।

1. Les Prix Nobel en 1911 से अनुदित।

"अब हमें उन पदार्थों के साथ काम करने की आदत पड़ गयी है जिनके अस्तित्व का ज्ञान रेडियमधर्मिता के गुणधर्म के कारण ही हो सकता है। हम उनकी रेडियमधर्मिता का मापन कर सकते हैं, उनको घोल सकते हैं, और विलयनों में से उनका दुबारा अवक्षेपण या विद्युत्-विश्लेषण द्वारा उनको एकत्र कर सकते हैं। यह रसायन का नया विभाग है। इसमें तुला का नहीं, प्रत्युत विद्युन्मापी (lectrometer) का, साधारण यत्र रूप में प्रयोग करते हैं, इसलिए इसको निर्भार वस्तु का सूक्ष्म रसायन कहा जा सकता है।" सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

रेडियम का आविष्कार आविस्तान के बाद अन्य तत्त्वों की अपेक्षा सबसे अधिक महत्त्वपूर्ण है। तत्त्व के प्रत्यय में ही परिवर्तन करना पड़ा और पदार्थ के एक नये बल (force) को स्वीकार करना पड़ा। रेडियम के अस्तित्व का ज्ञान उसको घेरे हुई वायु में वर्धमान विद्युत्-चालकता से होता है। इसी विशेष लक्षण की सहायता से मेरी क्यूरी पिचब्लेंड में से अन्य साधारण पदार्थों को पृथक् कर सकीं और इस प्रकार रेडियमधर्मी पदार्थ तैयार किया गया। रेडियम की उपस्थित का इस प्रकार परिचय प्रकाश-वर्णक्रम विश्लेषण के समान है, जिसमें पदार्थ का सुक्ष्मतम भाग भी अपने गुणधर्म का परिचय देता है। प्रकाश-विश्लेषण के लिए पदार्थ को उच्च ताप तक गरम करना पड़ता था, जिससे ऊष्मा का कुछ भाग उत्सर्जित (emitted) प्रकाश में परिवर्तित हो जाय। रेडियम की विद्युत्-सिक्रयता सब तापों पर होती है। द्रव वायु के ताप पर भी उसमें कोई कमी नहीं होती। यह ऊर्जा का एक स्रोत है जो ऊष्मा के निकास के साथ-साथ ठंडी चमक के रूप में सदैव दिखाई देता है। रेडियम द्वारा उत्सर्जित ऊर्जा धीरे-धीरे कम होती जाती है। इसके कम होने का वेग ज्ञात है। इस वेग के अनुसार २४५० वर्षों में रेडियम का दो तिहाई भाग नष्ट हो जाता है।

यद्यपि एक टन पिचब्लेंड से शुद्ध क्लोराइड लवण रूप में केवल ०. १ ग्राम रेडियम प्राप्त होता है, तथापि सूक्ष्म मात्रा में रेडियम बहुत-से खिनजों में पाया जाता है। यह ऊर्जा के एक और अधिक शिक्तशाली विकिरक पोलोनियम के साथ पाया जाता है। इस तत्त्व का यह नाम मेरी क्यूरी और ए० देबियर्न ने पोलैंड के सम्मानार्थ रखा था। इन तत्त्वों द्वारा उत्सर्जित विकिरण का जीवित प्राणियों पर तेज प्रभाव होता है और इसी कारण इनका औषधीय महत्त्व है। रेडियम के आविष्कार के पश्चात् रेडियमधर्मी पदार्थों के अधिक सिक्रय रूपों का औषध की माँति प्रयोग होने लगा। इसके विरुद्ध, इस विषय के अन्वेषक, विकिरण की अनियंत्रित खुराकों के प्रभाव से बीमार रहने लगे। रंटजन किरणों (Rontgen rays) पर कार्य करने वालों को भी इसी प्रकार भुगतना पड़ा था।

१६१२

विक्तर ग्रिनयार्ड (Victor Grignard) (१८७१-१६३४)

"तथा-कथित ग्रिनयार्ड प्रतिकर्मक (reagent) की खोज के लिए; इसने पिछले वर्षों में कार्बनिक रसायन के विकास में बड़ी सहायता दी है।"

(१९१२ का पुरस्कार पाल सबैशिए के साथ दिया गया था, आगे देखिए पृ० ४९)

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

फ़ैन्क्वाय आगस्त विक्तर ग्रिनयार्ड का जन्म शेरबुर्ग में हुआ था, जहाँ आपके पिता जहाज के पाल बनाने का काम करते थे। आपके पिता अधिक व्यावहारिक बृद्धि एवं मस्तिष्क वाले सीघे-सादे आदमी थे। ग्रिनयार्ड ने विद्यार्थी-जीवन में अच्छी तरक्की की, किन्तू रसायन आपको एक दूसरे से असंबंधित ऐसे तथ्यों का समह दिखाई देता था, जिनको एक-एक करके याद करना पड़ता था । तब भी, लियन्स विश्वविद्यालय में अपने अध्ययन काल में आप रसायन के प्रयोगों के सौंदर्य से शीघ्र ही प्रभावित हुए। आपके रसायन के आचार्य फिलिप आन्त्वायन बारबिए (Philippe Antoine Barbier) (१८४८-१९२२) ऐसी प्रतिकियाओं पर कार्य कर रहे थे, जिनके द्वारा कार्बनिक यौगिकों में मेथिल समह-CH3-जोड़ा जाता है। ऐसी प्रतिक्रियाएँ मेथेन पर आयोडीन की प्रतिक्रिया से बने मेथिल आयोडाइड (CH3I) से की जाती थीं। जिंक से बड़े ही सिक्रय कार्बनिक यौगिक बनते थे और इस घातु को मेथिलीकरण (methylation) की प्रतिकिया होते समय छोड़ दिया जाता था। बारबिए ने इस धातु के स्थान पर मैंग्नीशियम का प्रयोग किया। फल संतोषजनक थे और आपने ग्रिनयार्ड से इस शोध कार्य का विस्तार करने के लिए कहा। ग्रिनयार्ड ने यह देखा कि ईयर डाले जाने के बाद मैंग्नीशियम, मेथिल आयोडाइड से खूब अच्छी तरह प्रतिक्रिया करता है; इस प्रिक्रया में जल के सुक्ष्मांशों को भी हटाना पड़ता है। एक बार यौगिक

बन जाने के बाद आपने ईथरीय विलयनों से बिना पृथक् किये हुए ही उसका अन्य प्रतिक्रियाओं के लिए फ़ौरन प्रयोग किया ।

१९०१ में डाक्टर की उपाधि के लिए लिखी गयी थीसिस में आपने अपने अन्वेषणों को प्रकाशित किया। इस नयी विधि में अनेक लोगों ने बड़ी रुचि दिखायी। कार्बनिक मैंग्नीशियम पर शीघ्र ही अनेक प्रकाशन निकले; १९०५ में ही प्रकाशनों की संख्या लगभग २०० थी और ग्रिनयार्ड की मृत्यु तक तो यह संख्या ६००० हो गयी। आप लियन्स में १९०६ में आचार्य हो गये, उसके बाद नैन्सी में आप आचार्य हुए और युद्ध-काल में कभी रहे और कभी नहीं रहे। प्रशासन संबंधी अधिक कार्य होने पर भी आपने युद्ध-काल में भारी तैलों के भंजन से टालुईन (toluene) के उत्पादन पर कार्य किया।

ग्रिनयार्ड नोबुल पुरस्कार समिति के निर्णय से बिलकुल संतुष्ट नहीं थे; आपके अनुसार सबैशिएकोसेन्डर्न्स (पृ०५०) के साथपुरस्कार मिलना चाहिए था और उसके बाद वाला पुरस्कार आपमें और आपके पूर्व अध्यापक बारबिए में बँटना चाहिए था।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

''कार्बनिक मैंग्नीशियम ईथरों की तैयारी साधारण रूप से बड़ी सरल है। गोल पेंदी वाले पलास्क एक अच्छे उठाऊ (ascending) घारित्र (condenser) से और रोधनी (stopcock) युक्त पृथक्कारी कीप से जुड़ा होता है। बस, इतना ही यंत्र काफ़ी है, किन्तु इसके बिलकुल शुष्क हुए बिना काम नहीं चल सकता।

"महीन रेतन के रूप में मैंग्नीशियम के एक परमाणु-भार को पलास्क में रख दिया जाता है। दूसरी ओर, उपयोग में आनेवाले हेलोजनयुक्त हाइड्रोकार्बन—उदाहरणतया मेथिल आयोडाइड—के एक अणु-भार को उतने ही आयतन के पूर्णरूप से शुष्क ईथर में घोल लिया जाता है। यह २५-३० घन-सेंटीमीटर मिश्रण मैंग्नीशियम पर डाला जाता है। तब २५०-३०० घ० से० ईथर डाल दिया जाता है और प्रतिक्रिया उपर्युक्त मिश्रण के बूँद-बूँद गिरते रहने से चलती रहती है। आवश्यकता पड़ने पर थोड़ा गरम करके प्रतिक्रिया की पूर्ति की जाती है। इन परिस्थितियों में मैंग्नीशियम पूर्ण रूप से गायब हो जाता है। साधारण रीति से, स्पष्ट अथवा थोड़ा रंगीन विलयन प्राप्त होता है। मैंग्नीशियम में अशुद्ध रूप में उपस्थित लोह के बहुत महीन कण क्षण भर के लिए इसमें स्लेटी रंग के बादल-से बनाते हैं।

1. "Le magnesium en Chimie Organique" Bulletin de la Societe Chemique de France Vol XIII. (1913) के पृष्ठ १ से अनूदित। "इस प्रकार बनाये गये यौगिक में कार्बनिक-घातु के यौगिक के सब लक्षण दिखाई देते हैं; वह शीघ्र ही हवा में बदल जाता है; आविसजन और कार्बन-द्वि-आवसाइड का अवशोषण करता है, जल द्वारा शीघ्र ही विच्छेदित हो जाता है और लगभग सभी कियाशील समूहों के साथ प्रतिक्रिया करता है। ये सब प्रक्रियाएँ साधारणतया बिना किसी यंत्र-परिवर्त्तन के ही की जा सकती हैं। पृथक्कारी कीप द्वारा प्रतिक्रिया करने वाले यौगिक को जल की उपयुक्त मात्रा में घोल करके डालने से सब काम चल जाते हैं। इस प्रकार या तो विलयन या तेलीय पदार्थ या केलास प्राप्त होते हैं। प्रति-क्रिया को आवश्यकता पड़ने पर कभी-कभी देर तक गरम करके पूरा किया जाता है। इसके बाद यौगिक का केवल जल-विश्लेषण करना पड़ता है।"

पाल सबैशिए (Paul Sabatier)

(१८५४-१९४१)

"कार्बनिक यौगिकों के अति महीन कणों वाली धानुओं की उपस्थिति में हाइ-ड्रोजनीकरण के लिए।"

(१९१२ का पुरस्कार विक्तर ग्रिनियार्ड के साथ दिया गया था; पीछे देखिए पृ० ४७)

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

दक्षिणी फांस में कारकेसाने में पाल सबैशिए का जन्म हुआ था। प्रसिद्ध इकोल नार्माल से आप स्नातक हुए। यहाँ आपने भौतिकी का अध्ययन किया था। स्नातक होने के बाद पेरिस में आप मार्सेलिन बर्थेलो (Marcelin Berthelot) के उप-सहकारी हो गये। डाक्टर की उपाधि के लिए लिखी गयी आपकी थीसिस में धातुओं के गंधक यौगिकों की चर्चा थी। आप तूलूस में आचार्य होकर अकार्बनिक रसायन पर कार्य करते रहे। पहले वहाँ आप भौतिकी पर भाषण करते थे। भौतिकी और रसायन के मिलेजुले क्षेत्र में आपकी बड़ी रुचि थी। रासायनिक प्रतिकियाओं से संबंधित ऊष्मा पर आपने जो अन्वेषण किये हैं उनमें पुराने अध्यापक बर्थेलो का स्पष्ट प्रभाव दिखाई देता है। ऐसा कार्य आपकी हाइड्रोजन की प्रतिक्रिया संबंधी शोध में भी पाया जाता है। बर्थेलो ने ज्ञात किया कि ऐलकोहल का वाष्प, लोह की रक्त ऊष्मित सतह से प्रतिक्रिया करके स्थायी रूप से एक गैस बनाता है। इसका नाम आपने ऐसिटिलीन रखा था। इसमें केवल दो हाइड्रोजन परमाणु, दो कार्बन परमाणुओं

के साथ होते हैं। जब कार्बन को रासायनिक रूप से हाइड्रोजन द्वारा संपुक्त कर दिया जाता है तो एक कार्बन परमाणु चार हाइड्रोजन परमाणुओं से संयोग करता है, जैसा मेथेन,CH, में होता है। जब दो कार्बन परमाणु जुड़ते हैं, जैसा एथेन (ethane) में होता है तो हाइड्रोजन परमाणुओं की संख्या ६ होती है, जैसे C_2H_6 । ऐसिटिलीन इस प्रकार पर्याप्त रूप से असंतृष्त है जैसा कि सूत्र C_2H_2 से दिखाई देता है। इसमें हाइड्रोजनीकरण नामक प्रतिक्रिया से हाइड्रोजन जोड़ कर एथेन बनाया जा सकता है; इसके बीच में आंशिक रूप से संतुप्त यौगिक एथिलीन, C_9H_4 बनती है। १८९७ में सबैशिए और आपके साथी आबे जीन-बापटिस्टे सेन्डर्न्स (Abbe Jean Baptiste Senderens) १८५६-१९३६) ने यह देखा कि अति सूक्ष्म कण रूप में धातु, असंतृष्त यौगिकों की हाइड्रोजन से प्रतिक्रिया को बढ़ाती है। धातु को उसकी आक्साइड अथवा उसके लवण से ताजा तैयार करना पडता है, क्योंकि घातु की सतह का विशेष प्रभाव दिखाई देता था। इस प्रकार की प्रतिकियाओं में बेंजीन पर हाइड्रोजन का प्रभाव बड़ा रोचक है। बेंजीन मेथेन श्रेणियों से भिन्न है। इसमें ६ कार्बन परमाणु षड्भुज रूप में एक दूसरे से जुड़े हुए हैं और प्रत्येक कार्बन परमाणु एक हाइड्रोजन परमाणु से जुड़ा हुआ है। हाइड्रोजनीकरण से निकल (Nickel) की उपस्थिति में बेंजीन के ६ कार्बन परमाणुओं में ६ और हाइड्रोजन परमाणु जुड़ जाते हैं और कार्बन-कार्बन परमाणुओं के बंधक ट्टते अथवा खुलते नहीं हैं।

सबैशिए ने मोआयसाँ के उत्तराधिकारी बन कर सारबाने जाने से इनकार कर दिया। आप तूलूस में रहे और आपने कार्बनिक रसायन में उत्प्रेरण एवं कृषि-रसायन पर पुस्तकें प्रकाशित कीं।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का विवरण

"मोआयसां (पीछे देखिए) और मेरो (Moureu) ने ज्ञात किया था कि फ़ौरन अवकृत निकल, कोबाल्ट, लोह अथवा प्लैटिनम की उपस्थिति में ऐसिटिलीन तापो- ज्ज्विलत होने लगती थी। उसके विच्छेदन से कार्बन बनता था और एक गैस बनती थी जिसको मोआयसाँ हाइड्रोजन समझते थे, तथा बेंजीन एवं अन्य गंधित पदार्थयुक्त द्रव संघनत (condensate) बनता था।

"मैंने विचार किया और मेरा अब भी विचार है ं िक सरन्ध्र प्लैटिनम की उत्प्रेरण-िक्रया का वास्तविक कारण भौतिक संघनन (condensation) की सरल

1. Les Prix Nobel en 1912 से अनुदित।

प्रिक्रया नहीं है, जिससे उस स्थान पर ताप में वृद्धि होती है। यह वस्तुतः स्वतंत्र गैस के साथ रासायनिक संयोग के कारण होती है।

"धातु की बंधता या तो स्वयं ऐसिटिलीन से हो सकती है या उसके अवयवों—कार्बन और हाइड्रोजन—से, जो इस ऊष्माशोषक यौगिक से आसानी से टूट सकते हैं। मोआयसां और मूरो के प्रयोग में मैंने ऐसिटिलीन के विच्छेदन का यही कारण बताया।

"जब मुझे यह निश्चित रूप से ज्ञात हुआ कि मोआयसां इस प्रतिक्रिया का और अध्ययन नहीं करना चाहते तो मैंने स्वयं इसका अध्ययन आरम्भ किया। सबसे पहले मैंने सेन्डर्न्स के साथ एथिलीन का इसी प्रकार प्रयोग किया।

"तत्काल अवकृत एवं लगभग ३००° सें० ताप पर रखे हुए निकल, कोबाल्ट अथवा लोह के ऊपर जब एथिलीन की घारा प्रवाहित की जाती है तो घातु की दीप्ति स्पष्ट रूप से दिखाई देती है। इसके साथ-साथ एथिलीन के विनाश से बहुत अधिक मात्रा में कालिख जमने लगती है। यंत्र के बाहर जो गैस निकलती है, वह हाइड्रोजन नहीं होती; अधिकतर इसमें एथेन होती है।

"एथेन केवल अविनष्ट एथिलीन के हाइड्रोजनीकरण से बन सकती है और निर्विवाद रूप से यह हाइड्रोजनीकरण धातु के कारण हुआ था।

"फलतः एथिलीन और हाइड्रोजन के मिश्रण को यदि अवकृत निकल के स्तंभ से चलाया जाय तो एथिलीन एथेन में परिवर्त्तित हो जाती है; धातु अनिश्चित काल तक इस परिवर्तन में सहायक हो सकती है (जून १८९७)।

"१९०० के अंत में निश्चित सफलता प्राप्त हुई। मैंने सेन्डर्न्स के साथ यह देखा कि १८०° सें० पर रखे निकल के संस्पर्श से बेंजीन का साइक्लोहेक्सेन (Cyclo-hexane) में पूर्ण परिवर्तन किया जा सकता है। तब से इस विधि की व्यापकता में मेरा पूर्ण विश्वास हो गया है। इस विधि के इस सिद्धांत की घोषणा १९०१ में की गयी। अधिक हाइड्रोजन के साथ पदार्थ के वाष्प को तत्काल अवकृत एवं सुगम ताप (१५०–२००° सें०) पर रखें गये निकल पर चलाओ।

"वसीय अम्लों (ओलीक अम्ल) के द्रव के बाष्प के इस प्रकार सीधे हाइड्रोजनी-करण से ठोस अम्ल (stearic acid) प्राप्त हो सकते हैं। यह भी ज्ञात किया गया है कि यह प्रतिक्रिया सीधे तैलों के साथ भी उत्प्रेरक घातु को आलम्बित (suspension) अवस्था में रखकर हाइड्रोजन गैस की उपस्थिति में की जा सकती है; इससे द्रव-तैल ठोस में परिवर्तित हो जाते हैं। इसका वस्तुत: इंग्लैण्ड और जर्मनी के बड़े व्यवसायों में उपयोग हो रहा है।"

सिद्धान्त और व्यवहार पर प्रभाव

ग्रिनयार्ड और सबैशिए दोनों की विधियों में जो अब लगभग ५० वर्ष पूरानी हो गयी हैं, कार्बनिक यौगिकों की प्रतिक्रिया के लिए धातु का प्रयोग होता है। ग्रिनयार्ड की विधि में मैग्नीशियम हेलोजनयुक्त कार्बनिक यौगिक से संयुक्त होता है। धातु, जिसकी क्लोरीन, ब्रोमीन अथवा आयोडीन से काफ़ी बंधुता होती है और जो उसके साथ जुड़े होते हैं, कुछ अनिच्छापूर्वक कार्बनिक मूलक को स्वीकार करती है। ईथर की उपस्थिति से यह प्रतिक्रिया सरल हो जाती है क्योंकि मैंग्नीशियम को ईथर के आक्सिजन के साथ जुड़ने का अवसर मिलता है, यद्यपि यह आक्सिजन-परमाणु ईथर के अणु में कार्बन के परमाणुओं से मजबती से जुड़ा होता है। जब अधिक सिक्रय आक्सिजन परमाणु मिलता है तो ग्रिनयार्ड प्रतिकर्मक का मैग्नीशियम यौगिक शी घ्रता से उससे मिल जाता है; इस प्रित्रया में कार्बनिक मुलक बच जाता है जो अब दूसरी प्रतिक्रियाओं में भाग ले सकता है। इस प्रकार, मैंग्नीशियम-कार्बनिक यौगिक पदार्थों की उपस्थिति में कार्बन परमाणुओं की अनेक प्रकार की बंधकताओं के संयोग संभव हो जाते हैं। कार्बन-द्वि-आक्साइड एक हाइड्रोकार्बन में शीघ्र ही प्रवेश कर जाती है और उसका अनुरूप अम्ल बनाती है। दूसरी ओर वसाओं के कार्वनिक अम्लों को जो ग्लिसरीन से संयुक्त अवस्था में रहते हैं अवकृत करके ऐलकोहल बना लिया जाता है। जब इन अनेक संयोगों के नियम बने तो बनने वाले पदार्थों की रचना को पहले से ही बताकर अनेक नये पदार्थों का उत्पादन संभव हो सका। नये पदार्थों में औषधियाँ थीं, सुगंधित द्रव्य थे और परिमार्जक थे।

सबैशिए की विधि में हाइड्रोजन और असंतृष्त पदार्थ का निकल के साथ अस्थायी संबंध हो जाता है; इसके फलस्वरूप हाइड्रोजन स्थायी बंधक प्राप्त कर लेता है। इस खोज के बाद शीघ्र ही कम क्वथनांक वाली वसाओं का अधिक संतृष्त, उच्चतर क्वथनांक वाले और इस प्रकार सख्त किये गये पदार्थों के बनाने में उपयोग किया गया। इस प्रकार ये पदार्थ मक्खन का काम दे सके।

मैग्नीशियम और निकल ही इन दोनों विधियों में प्रमुख रहे हैं, यद्यपि यह प्रश्न कई बार उठ चुका है कि क्या दूसरी घातुएँ कुछ दशाओं में विशिष्ट उपयोगी नहीं सिद्ध हो सकतीं। मैग्नीशियम के स्थान पर लिथियम के प्रतिस्थापन से वही प्रभाव होते हैं। निकल की मिश्रघातुएँ और सिलिसिक कैरियरों (Silicic carriers) के विभाजन में मिश्रण का टेक्निकल उपयोग होने लगा है। ग्रिनयाई और सबैशिए, दोनों प्रति-क्रियाओं का शोध-कार्य तथा औद्योगिक उत्पादन दोनों में, खूब उपयोग होता है।

आल्फ्रेड वर्नर (Alfred Werner) (१८६६-१६६६)

"अणुओं में परमाणुओं की कड़ियों (links) पर किये गये कार्य की प्रशंसा में यह पुरस्कार दिया गया; इससे पुरानी समस्याओं पर नवीन प्रकाश पड़ा और शोध-कार्य के, विशेषकर अकार्बनिक रसायन के, नये क्षेत्र खुल गये।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

आल्फेड वर्नर ने आस्ट्वल्ड और बाएर की भाँति आरंभिक अवस्था से ही रासाय-निक प्रयोग में विशेष रुचि उत्पन्न कर ली थी। अपने माता-पिता की जायदाद में मिले म्हूलहाउजेन (अलसास) के अन्न-भण्डार में ही आपने अपनी प्रयोगशाला का निर्माण किया। आपका रसायन का अध्ययन कार्ल्सरहे में आरम्भ हुआ और जूरिख में चलता रहा। वहाँ आर्थर हांट्ज्श (Arthur Hantzsch) ने कुछ नाइट्रोजन-युक्त कार्बनिक यौगिक निकाले थे, जिनके विश्लेषण से रचना एक ही प्रकार की मालूम पड़ती थी, किन्तु उनके गुणधर्मों में विभिन्नता थी। डाक्टर उपाधि के लिए लिखी गयी अपनी थीसिस (१८९०) में वर्नर ने इस प्रकार की विशिष्ट समावयवता (isomerism) की व्याख्या का विकास किया था। आपने वेट हाफ़ के चतुष्फलकीय (terrahedral) कार्बन परमाणु वाले सिद्धांत का विस्तार किया; नाइट्रोजन के लिए उसमें थोड़ा परिवर्तन करना पड़ा।

वर्नर के "अकार्बनिक यौगिकों के रचना संबंधी प्रकाशनों" का आरम्भ १८९३ में हुआ। आपने इस पर लगभग २० प्रबंध प्रकाशित किये। संकुल (complex) यौगिकों के भौतिक मापन से उनके प्रकाश एवं विद्युत् अंतरों का पता चला और इससे उन अणुओं की आंतरिक रचना स्पष्ट हुई। इन बनावटों का मानसिक चित्र बनाने के लिए ज्यामितीय नमूने (models) उस समय भी सहायक सिद्ध हुए, यद्यपि ये नमूने पहले की अपेक्षा काफ़ी कठिन थे। वर्नर को इन नमूनों की आवश्यकता नहीं थी। आप इन पदार्थों की रचना में इतना मग्न रहते थे कि उनके संबंधों और उनकी प्रकृति को आप केवल देख कर कर ही समझ लेते थे।

कुछ घातुओं, जैसे कोबाल्ट (Co) क्रोमियम (Cr) अथवा र्होडियम (Rh) के आक्सैलिक अम्ल के अवशेष (C_2 O_4) के साथ संकुल यौगिकों के दर्गण प्रतिबिम्बों को एक प्रकार का नहीं होना चाहिए। इन पदार्थों का असमित होना इनका विशेष लक्षण था। वैंट हाफ़ ने इन यौगिकों द्वारा ध्रुवीयित (polarized) प्रकाश के तल में परिवर्तन का यही कारण बताया था। जब वर्नर ने प्रकाश-सिक्रय संकुल यौगिकों को, जिनमें उपर्युक्त तत्त्वों में से एक तत्त्व केन्द्र में रहता था, ज्ञात किया, तो आपका सिद्धांत अद्भुत रूप से दृढ़ हो गया।

३० वर्ष की अवस्था के पहले ही (१८९५ में) वर्नर पूर्ण रूप से आचार्य पद पर पहुँच गये। डाक्टर की उपाधि पाने के लिए, आपकी संरक्षता में कभी-कभी २५ विद्यार्थी तक आपकी छोटी प्रयोगशाला में काम करते थे। १९०९ में जूरिख में आपके लिए एक नये रसायन इंस्टीट्यूट का निर्माण किया गया। घातक रोग के लक्षण प्रकट होने के पूर्व आप १९१५ तक वहीं पढ़ाते और कार्य करते रहे।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

"संयोजकता के पुराने सिद्धांत के दृष्टिकोण से संतृष्त तत्त्वों के परमाणुओं में दूसरे परमाणुओं अथवा परमाणु-समूहों के साथ जो स्वयं संतृष्त प्रतीत होते हैं, बंघकता बनाने की काफी क्षमता रहती हैं। इस प्रकार नये परमाणुओं सेनि श्चित प्रकार के अन्य यौगिक बनते हैं। बहुत-से आणव (molecular) यौगिकों पर प्रयोग करके यह नियम अब इतना दृढ़ हो गया है कि आगे के शोध-कार्य के लिए इसको आधार बनाया जा सकता है।

"इस सम्बन्ध में सबसे पहला प्रश्न यह उठता है कि संकुल यौगिक के केन्द्र वाले घातु परमाणु में सीधे बँध जा सकने वाले परमाणुओं की संख्या कितनी है। यह देखा गया है कि यह संख्या संयोग करने वाले तात्त्विक परमाणुओं की प्रकृति पर निर्भर होती है। इसको अधिकतम समपदस्थापन (coordination) संख्या की संज्ञा दी गयी है। अब तक यह संख्या ४, ६ और ८ पायी गयी है। सैद्धांतिक रूप से सममित व्यवस्था बनाने के लिए (जिसमें केन्द्रीय परमाणु से वे सब बिन्दु एक ही दूरी पर

1. Les Prix Nobel en 1913 से धनुदित।

रहें) जिस संख्या की आवश्यकता होती है उससे यह संख्या मिलती है। तब भी संकुल रासायनिक यौगिकों की रचना सदैव इस प्रकार की नहीं होती, जिससे अधिकतम समपदस्थापन संख्या मेल खा सके क्योंकि जिस प्रकार संयोजकता—असंतृष्त परमाणु होते हैं, उसी प्रकार समपदस्थापन—असंतृष्त परमाणु भी होते हैं।

"हाल के ही अन्वेषणों से ज्ञात हुआ है कि मुख्य संयोजकता principal valences (जिससे प्रथम श्रेणी के बंयक बनते हैं) और सहायक संयोजकता (auxiliary valences) में (मेरे द्वारा रखा गया संकुल यौगिकों को बनाने वाली संयोजकता का नाम) कोई विशेष भेद नहीं होता। अणु में जिस मजबूती से परमाणु जुड़े होते हैं, उसके लिए इन दोनों संयोजकताओं का महत्त्व बिलकुल एक है।

"अभी तक हमने संकुल यौगिक के परमाणुओं की बंधुता के संबंधों पर विचार किया है, अणुओं में इन परमाणुओं के सापेक्ष स्थान पर अभी विचार नहीं किया गया है। प्रश्न यह है कि ६ समूह (क) केन्द्रीय धातु परमाणु (धा) से (देश में) किस प्रकार की व्यवस्था करके संकुल मूलक धा का ६ बनाते हैं। इस प्रश्न का उत्तर वस्तुतः पायी गयी समावयवताओं (isomerisms) की विभिन्न देशीय व्यवस्थाओं की तुलना करके प्रायोगिक विधि से दिया गया है।

"समावयवता पहले प्लैटिनम श्रेणी में पायी गयी और बाद में कोबाल्ट श्रेणी में। समावयवता की व्याख्या के लिए कई वर्षों तक कार्य करना पड़ा। आज हमें समावयवता के वर्णन सहित कोबाल्ट की २० विभिन्न श्रेणियाँ ज्ञात हैं। क्रोमियम के लिए इसी प्रकार की समावयवता पी० फ़ाइफ़र द्वारा सिद्ध की गयी है। समावयव यौगिकों के गुण- धर्मों में विभिन्नता इतनी अधिक है कि कभी-कभी उनको केवल देखकर ही पहचाना जा सकता है।

"यदि केन्द्रीय घातु परमाणु से संयोग करने वाले ६ समूह एक से नहीं होते तो दर्पण-प्रतिबिंब से न मिलने वाली विभिन्न आणव रचनाओं को बनाया जा सकता है। इन रचनाओं को देखकर यह आशा की जा सकती है कि इन समावयवों को प्रकाश-सिक्रय दर्पण प्रतिबिंब रूप में मिलना चाहिए।

"फलतः हमने ऐसे यौगिकों को प्रकाश-सिकय समावयवों में पृथक् करने का प्रयास किया। कई दशाओं में वस्तुतः ऐसा किया जा सका। अभी हाल में ही हमने सिक्रय रूपों को पृथक् किया और इस प्रकार धातु-तृ-आक्सैलिक अम्लों के साधारण सूत्रों को निश्चित रूप से सिद्ध कर दिया—

 $[Co(C_2O_4)_3] R_3; [Cr (C_2O_4)_3] R_3; [Rh (C_2O_4)_3] R_3"$

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

रसायन के कुछ प्रत्यय बड़े दृढ़ बन चुके थे। वर्नर के सिद्धांतों ने इनसे ऊपर उठकर रसायन-ज्ञान में वृद्धि की। कुछ परिस्थितियों में, जैसा आपने प्राथमिक एवं सहायक संयोजकता के भेद करने में किया, आपको समझौता करना पड़ा। जब आपने रूढ़ि अनुसार एक संयोजक हाइड्रोजन परमाणु की कई संयोजकताएँ मानीं तो उस समय के केवल इने-गिने रसायनज्ञ ही आपकी बात मानने को तैयार थे। हाल के अन्वेषणों से वर्नर का सिद्धांत एक दूसरी दिशा से सिद्ध हुआ है। लाइनस पाउलिंग (Linus Pauling) के शब्दों में—"हाल के कुछ वर्षों में यह ज्ञात हुआ है कि कुछ परिस्थितियों में हाइड्रोजन का एक परमाणु एक परमाणु नहीं, प्रत्युत दो परमाणुओं की ओर तीन्न वल से आकृष्ट होता है। इसलिए इसको दोनों परमाणुओं का बंधक समझना चाहिए। यह 'हाइड्रोजन' वंधक कहलाता है।

'अकार्बनिक रसायन के ढाँचे पर ही कार्बनिक रसायन का विकास हुआ है। उन्नीसवीं शताब्दी के आरम्भ में अकार्बनिक रसायन में जो विशेष रुचि दिखायी जाती थी वह शताब्दी के अंत तक प्रायः समाप्त हो चुकी थी। वर्नर के कार्य से इस क्षेत्र में नये कार्य के लिए काफ़ी प्रेरणा मिली और शीझ ही कार्बनिक रसायन ने अपनी बहिन अकार्बनिक रसायन की सहायता की। अंतरिक्ष (space) में रखे अणु में परमाणुओं की व्यवस्था विन्यास समावयवता (stereochemistry) का विषय है। अकार्बनिक रसायन में यह एक नया विभाग बन गया।

नये प्रायोगिक अनुभव से अनेक खिनजों में संकुल यौगिक पाये गये। अकर्बनिक रसायन में नये प्रत्ययों के विकास द्वारा खिनजों से तत्त्वों को निकालने की नयी विधियों को ज्ञात किया गया। स्वर्ण और प्लैटिनम घानुओं को बनाने की विधियों में भी संशो-घन हुआ।

थियोडोर विलियम रिचर्ड्स (Theodore William Richards) (१८६८-१६२८)

"अनेक रासायनिक तत्त्वों के बिलकुल ठीक परमाणु-भार को ज्ञात करने के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

थियोडोर विलियम रिचर्ड्स का जन्म जर्मन टाउन पा में हुआ था। आपके पिता चित्रकार थे और आपकी माता कवियत्री। बालक शीघ्र ही रासायनिक प्रयोगों का चित्रकार सिद्ध हुआ। आपने हार्वर्ड में अध्ययन किया, जहाँ प्रोफेसर जोसियाह पार्सन्स कुक (Josiah Parsons Cooke) ने आक्सिजन का परमाणु-भार फिर से ज्ञात करने का सूक्ष्म एवं किठन कार्य आपको सौंपा। आपने इसके लिए १५.८६९ का मान निकाला, इसमें हाइड्रोजन को इकाई मानने पर घन अथवा ऋण ०.००१७ की त्रुटि हो सकती थी। डाक्टर की उपाधि के लिए १८८८ में लिखी गयी थीसिस का यही विषय था। आपने जर्मनी में अध्ययन पूरा किया। १८९४ में सहायक आचार्य होकर आप हार्वर्ड लौट आये। १९०१ में गाटिन्गेन विश्वविद्यालय ने आपको आचार्य बनाना चाहा, पर आपने उसे अस्वीकार कर दिया। इस पर हार्वर्ड विश्वविद्यालय ने ही आपको आचार्य बना दिया। अब आपको अध्यापन में कम समय देना पड़ता था।

परमाणु-भार निकालने एवं दहन तथा निराकरण के उष्मा-मान को उच्चतम यथार्थता से निकालने के कारण पहले के स्वीकृत मापनों में अनेक परिवर्त्तन हुए। जब म्यूनिख में के कि फ़ायां (K. Fajans) को साघारण खनिजों से एवं यूरेनियम तत्त्वांतरण (transformation) से प्राप्त सीसे के परमाणु-भार की तुलना की आवश्यकता पड़ी तो आपने (१९१३) में रिचर्ड्स को उनके सैम्पुल (sample) भेजे। रिचर्ड्स ने इस अन्वेषण का विस्तार विभिन्न स्रोतों एवं भूगर्भ की विभिन्न पृष्ठभूमि से प्राप्त तत्त्वों के परमाणु-भार को निकाल कर किया। आपके ही शब्दों में "बिलकुल यथार्थ रासायनिक अथवा भौतिक रासायनिक मापन की सफलता के लिए

यह आवश्यक है कि पदार्थ और विधि का चयन इस प्रकार किया जाये कि (जहाँ तक सम्भव हो सके) उसी प्रकार के समान प्रयोगों को करके भौतिक अथवा रासायिक त्रुटियों को अधिकतम बचाया जाये। ऐसा चयन करने के लिए काफ़ी पढ़ना पड़ता है और काफ़ी दिमाग भी लगाना पड़ता है। सावधानियाँ भी ऐसी होनी चाहिए जिनसे कि प्रायोगिक सूक्ष्मता एक स्तर की रह सके। परिस्थितियों का सोच समझ कर ठीक चुनाव प्रयोग को यांत्रिक विधि से करने की अपेक्षा कहीं अधिक आवश्यक है, यद्यपि प्रयोग करना भी बहुत महत्त्वपूर्ण है।"

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

"जलयोजित केलासों के अवस्थान्तर (transition) ताप के निर्धारण के लिए सोडियम क्रोमाइड को बहुत अधिक शुद्ध रूप में तैयार किया गया है। यह अवस्थान्तर ताप, विशेषकर ऐसे पदार्थ का जिसकी अवस्थान्तर ऊष्मा कम है, थोड़ी-सी ही अशुद्धि से बहुत बदल जाता है। प्रयोगशाला के निश्चित कार्यक्रम के अनुसार इस सोडि-यम ब्रोमाइड का, जो बिलकुल स्थिर अवस्थान्तर बिन्दु देती थी, विश्लेषण किया गया । स्टास द्वारा दिये गये परमाण-भार से जितनी ब्रोमीन निकलनी चाहिए थी उससे कहीं अधिक क्रोमीन निकली । इससे मुझे बड़ा आश्चर्य हुआ । इसकी युक्तिसंगत व्याख्या केवल एक थी और वह यह कि स्टास द्वारा दिये गये सोडियम के परमाणु-भार का मान बहुत अधिक था। इस प्रकार के क्रांतिकारी निष्कर्ष को निकालने के पहले इस तथ्य का दूसरी विधियों से दुढ़ करना आवश्यक था। विशेषतया, स्टास का सोडियम क्लोराइड वाला प्रयोग अवश्य दृहराना चाहिए था, क्योंकि सोडियम क्लोराइड मुख्य पदार्थ था, जिस पर आप द्वारा दिया गया सोडियम का परमाणु-भार आधारित था। इस पर शोध-कार्य सरल नहीं था क्योंकि इसके लिए संपूर्ण रसायन क्षेत्र में अधिकतम साव-धानियों से किये गये प्रयोगों के परिणामों का बहिष्कार करना पड़ता था। अतः अति सावधानी और असाधारण होशियारी से ये प्रयोग करने पड़ते थे। इसकी कहानी लम्बी है और उसको यहाँ केवल संक्षेप में ही सुनाया जा सकता है। हमने ज्ञात किया कि केवल सोडियम के परमाणु-भार में ही नहीं, प्रत्युत क्लोरीन के परमाणुभार में भी त्रुटि थी; वस्तुतः क्लोरीन की त्रुटि अंशतः सोडियम के कारण ही थी, क्योंकि स्टास ने जिस रजत का प्रयोग किया था उसमें अप्रत्याशित रूप से कुछ अशुद्धियाँ थीं। फलतः दी हुई घातु से आपको जितनी रजत क्लोराइड मिलनी चाहिए थी, उसकी

1. Les Prix Nobel en 1914-18 से अनूदित।

अपेक्षा कम मिलर्ती थी। इससे क्लोरीन का परमाणु-भार आपने काफ़ी कम निकाला; स्पष्ट है कि सोडियम और रजत का परमाणु-भार काफ़ी अधिक हो गया होगा। स्टास की विधि में रजत क्लोराइड का अवक्षेपण गलित सोडियम क्लोराइड को रजत नाइट्रेट के घोल में रख कर किया गया था। इससे अवक्षेप में अशुद्धि की वृद्धि हो जाती थी; अतः रजत के लिए मान और बढ़ जाता था। किन्तु ये तो प्रयोग की सूक्ष्म बातें हैं दूसरों ने कई विधियों से क्लोरीन के परमाणु-भार के अधिक मान को ठीक ठहराया है।

"मेरे दूसरे कार्य की एक नयी विधि थी और समस्या भी कुछ-कुछ नयी थी। मैंने लिथियम पर क्लोरेट के विश्लेषण द्वारा लिथियम और रजत की सीघे आक्सिजन से तुलना की और लिथियम क्लोराइड से रजत द्वारा सीघे रजत क्लोराइड प्राप्त की। इन दोनों प्रिक्रयाओं से क्लोरीन और आक्सिजन की तुलना की नयी विधि निकली—इस विधि को ज्ञात करने की मैं बड़ी कोशिश में था, क्योंकि अनेक परमाणु-भार रजत की सहायता से प्राप्त किये जाते हैं; किन्तु उनका मान आक्सिजन के सापेक्ष मानों से व्यक्त किया जाता है।

"वर्षों पूर्व मेरे साथी ग्रिगरी पी॰ बैक्स्टर (Gregory P. Baxter) और मैंने पार्थिव (terrestrial) लोह के परमाणु-भार पर कार्य किया था। उस समय हम लोगों ने इसका जो मान निकला था वह उस समय के स्वीकृत मान से कम था। हम लोग यह जानने के लिए सदैव उत्सुक रहते थे किप रमाणु-भार सदैव स्थिर होते हैं या नहीं, इस कौतूहल में कभी कमी नहीं हुई। मैं सोचा करता था कि उल्काओं में पाये जाने वाले लोह का, जिसकी उत्पत्ति कदाचित् इस सौर परिवार के बाहर हुई हो, परमाणुभार यहाँ के लोह के परमाणुभार से मिलता है या नहीं। बैक्स्टर ने कृपा करके इस पर अन्वेषण करना स्वीकार किया। पृथ्वी पर पिघलाये लोह के परमाणु-भार निर्धारण में काम आयी उन्हीं विधियों को उल्काओं के लोहे में लगाने से आपने बिलकुल सरलतापूर्वक दिखाया कि दोनों के परमाणु-भार बिलकुल एक होते हैं। इसका निष्कर्ष जो आशा के विपरीत नहीं है, यह है कि सारा ब्रह्मांड एक है। जो इस विचार के महत्त्व को कुछ अनुभूति के साथ समझते हैं उनके लिए इस तथ्य का ज्ञान बड़ा रोचक है और इससे उनमें रोमाञ्च होने लगता है।

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

रचर्ड्स महोदय ने विधियों को अधिक यथार्थ बनाकर तीन दशमलव तक बिल-कुल ठीक परमाणु-भार ज्ञात किये। यहाँ कदाचित् यह विचित्र जान पड़े कि उपर्युक्त कार्य ऐसे समय में किया गया था, जबिक परमाणु-भार की पूर्ण स्थिरता के विचार का कोई अर्थ न था। यह विज्ञान के इतिहास में ऐसा उदाहरण था जब कि इस प्रत्यक्ष विरोध के महत्त्वपूर्ण परिणाम हुए। जब तक प्रयोग इस दशा पर पहुँचता है कि उससे एक वैज्ञानिक विचार की भली प्रकार से जाँच की जा सके तब तक उस विचार में ही कभी-कभी परिवर्त्तन हो जाते हैं। क्योंकि रिचर्ड्स बड़ी सूक्ष्मता एवं विश्वसनीयता से परमाणु-भार निर्घारण में सफल हुए थे, अतः यह सिद्ध किया जा सकता था कि एक तत्त्व के परमाणु कई प्रकार के हो सकते हैं, भार के अतिरिक्त इनके सब गुणधर्म एक होते हैं। यूरेनियम के रेडियमधर्मी रूपान्तर से प्राप्त तत्त्व का परमाणुभार २०६ होता है। यह २०७.२१ परमाणुभार वाले सीसे से रासायनिक रूप से मिलता है। इस प्रकार का सीसा उसका समस्थानिक (isotope) (देखिए पृ० ८३) होता है।

रिचर्ड्स के अन्वेषणों में सबसे अधिक महत्त्वपूर्ण अन्वेषण हाइड्रोजन और आविसजन संबंधी था। जब १९२९ में यह ज्ञात हुआ कि आविसजन के समस्थानिक होते हैं तो बिलकुल ठीक विधियों से ज्ञात हाइड्रोजन के परमाणु-भार के अनुसार यह निष्कर्ष निकाला गया कि भारी हाइड्रोजन का भी अस्तित्व है (१९३४ का विवरण)।

अंतर्देशीय वैज्ञानिक सहयोग के लिए सबसे पहली बार परमाणु-भार के लिए अंतर्देशीय समिति बनी। यह परमाणु-भारों के आलोचनात्मक पुर्नावचार के लिए बनायी गयी थी, जिससे एक मान वाले परमाणु-भारों की तालिका बनायी जा सके। यह संघटन स्वीकृत मानों को तालिका रूप में प्रति वर्ष प्रकाशित करता है। बाद में, इस तालिका में समस्थानिक भी जोड़ लिये गये। यह संघटन दो विश्व-युद्धों के बाद आज भी जीवित है।

रिचर्ड विल्सटैटर (Richard Willstatter) (१८७२-१६४२)

''वनस्पति-जगत् में रंग द्रव्यों, विशेषतया क्लोरोफ़िल की शोध के लिए ।''

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

रिचर्ड विल्सटैंटर का जन्म कार्ल्स रहे, बादेन, जर्मनी में हुआ था। आपने वहीं के और न्यूरेम्बर्ग के स्कूल में शिक्षा प्राप्त की। गणित, साहित्य, भाषाओं—सब विषयों में आप तेज थे। अपनी जीवनी में आपने अपने बारे में लिखा है, "एक विषय की ओर स्वाभाविक योग्यता, विशेष करके एकमुखी स्वाभाविक योग्यता की, मुझमें कमी थी, मुझे महत्त्वपूर्ण दशकों (decades) में एकमुख होकर कार्य करने की क्षमता का आंशिक विकास करना पड़ा।" अध्ययन के लिए आपने रसायन-विज्ञान चुना। कायिकी और औषध-विज्ञान में आपकी विशेष रुचि का परिचय आपके बाद के कार्य में मिलता है। म्यूनिख में कोर्स समाप्त करने के पश्चात् एलकेलाइड रसायन की ओर आल्फेड आइनहार्न (Alfred Einhorn) द्वारा आपका ध्यान आकर्षित किया गया। बहुत वर्षों तक शोध करके विल्सटैंटर ने ट्रोपीन की, जो ऐट्रोपीन के अणु का मुख्य भाग है, रासायनिक रचना को स्पष्ट किया। आपने बेंजीन और नैपथलीन के यौगिकों के आक्सीकरण से प्राप्त बीच के थोड़ी देर के लिए स्थायी यौगिकों को पृथक् करने की विधियाँ ज्ञात कीं। इससे आप ऐनिलिन के आक्सीकरण से प्राप्त काले रंग की रासायनिक व्याख्या करने में समर्थ हुए।

१९०२ में आप म्यूनिख में सहायक आचार्य हुए। १९०५ में जूरिख के आचार्य पद को स्वीकार करने के लिए आपने म्यूनिख छोड़ दिया। यहाँ आपने क्लोरोफ़िल पर कार्य करना आरम्भ किया। पहले घीरे-घीरे अम्ल द्वारा और बाद में क्षार द्वारा इसके अणुको तोड़ना आपका मुख्य घ्येय था। इस प्रकार से बने हुए यौगिकों को प्राप्त करके आप उनका परिचय प्राप्त करना चाहते थे। क्लोरोफ़िल में लगभग तीन

प्रतिशत मैंग्नीशियम प्राप्त हुआ। यह रासायनिक बंधकों से नाइट्रोजन के चार परमा-णुओं से जुड़ा हुआ था। ये परमाणु कार्बन परमाणुओं के साथ स्वयं घेरा बनाते थे। विल्सटैटर ने बाद में ज्ञात किया कि रक्त के लाल रंग द्रव्य के अणु-हीमोग्लाबिन-में लोह परमाणु इसी प्रकार व्यवस्थित था।

यदि पौधे के सब मुख्य अवयवों का वास्तिविक रासायिनक अध्ययन करना है तो जीवित पौधे को प्रयोगशाला में लाना आवश्यक है। अन्वेषण विधियों को सूक्ष्म बनाना था जिनसे पौधे द्वारा किये गये रासायिनक परिवर्तनों की नकल की जा सके। विल्सटैंटर ने इस सिद्धांत की घोषणा की और रंग द्रव्यों तथा ऐंजाइम पर किये गये अपने कार्य में इसी का अनुसरण किया।

प्रथम विश्व-युद्ध के कारण इस कार्य में कुछ व्याघात हुआ। १९११ में बिलिन-डाह्लेम के विलहेल्म इंस्टीट्यूट में कैंसर द्वारा बुलाये जाने पर विल्सटैटर वहाँ चले गये। १९१६ में आप म्यूनिख़ लौट आये। इस बीच में आप केवल २० मास तक ही शोध-कार्य कर सके। आपने गैस से अच्छी तरह से बचने के लिए तीन पर्तों के अव-शोषक वाली एक गैस नकाब (Gas mask) निकाली। यह १९११-१९१६ तक किये गये कार्य की अद्भुत सफलता थी।

१९१७ के बाद के शोधित विषयों में ऐसिमिलेशन (स्वीकरण) की विधि से आपने कार्य आरम्भ किया। अब आपने एन्ज़ाइम प्रिक्रिया के रसायन को समझने का प्रयास किया। इसका कमबद्ध अध्ययन आपने जूरिख में ही आरम्भ कर दिया था। शर्करा को तोड़ने वाला एन्ज़ाइम—सैकेरेज—शुष्क यीस्ट, जिसमें वह पाया जाता था, की अपेक्षा ४००० गुना अधिक शुद्ध दशा में प्राप्त किया गया। सूखे पौधे की जड़ से प्राप्त आक्स-जन को तोड़ने वाले एन्ज़ाइम—पर—आक्सिडेज को पौधे की सिक्रयता से १२००० गुना अधिक सिक्रय रूप में प्राप्त किया गया। जीवशास्त्र के अनुसार कुछ अस्पष्ट, किन्तु प्रचलित व्याख्या का इस प्रकार का रासायनिक ज्ञान प्राप्त करना विल्सटैटर की महान् सफलता थी।

१९२४ में आचार्य पद (म्यूनिख) से आपने विश्वविद्यालय की सेमिटिक विरोधी शक्तियों के प्रतिरोध में त्यागपत्र दे दिया। तब भी रासायनिक उद्योग संबंधी शोध में और व्यावसायिक संघटनों की सहायता में आप संलग्न रहे। आपने औषध-उपयोगी निद्राजनक एवर्टिन को निकाला। नात्सी शासन की कठिनाइयों ने आपका हृदय विदीर्ण कर दिया और १९३९ में आप जर्मनी छोड़ कर स्विट्जरलैंड चले गये।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

''जिन लक्षणों से किसी प्रकार की पत्ती के रंग-द्रव्यों की तुलना की जाती हैं उन्हीं की सहायता से हम यह जानने में समर्थ हुए कि प्रयोग-शाला में बनायी गयी क्लोरोफ़िल के अणु में सूक्ष्म परिवर्तन होते हैं या नहीं। अतः ये लक्षण क्लोरोफिल को शुद्ध और अहानिकर रूप में बनाने के, एवं उसके विश्लेषण से प्राप्त पहले के अन्वेषणों द्वारा ज्ञात उन यौगिकों के निष्कर्ष को दृढ़ करने के, आधार थे। कई अमिश्र्य (immiscible) विलायकों जैसे पेट्रोलियम ईथर और जलीय ऐलकोहल के बीच में वितरण (distribution) की विधियों से विलयनों की शुद्धता के अंश घीरे-घीरे बढ़ाये जाते थे और इनको जानने के लिए रंगमापी (colorimetric) मापनों का विश्वास करना पड़ता था। इस विधि से पत्तियों के पीले रंग और मिश्रित रंगहीन द्रव्यों को पृथक् किया गया। ये पीले रंग, जो कैरोटिन्वायड (carotinoid) कहलाते हैं, आक्सिजन से काफ़ी बंधुता दिखाने के कारण स्पष्ट हो जाते हैं। इन रंगों के पत्ती के हरे रंग के साथ होने से कायिकी में इनका विशेष महत्त्व जान पड़ता है। फलतः इन पीले पदार्थों को भी शुद्ध रूप में तैयार किया गया और इनका विश्लेषण किया गया। पौधे के हर हरे भाग में और अनेक पीले भागों में आसानी से केलास बनने वाले नाइट्रोजन रहित दो रंगद्रव्य पाये जाते हैं। एक तो बहुत समय से ज्ञात गाजर के कैरोटीन से मिलता है। इसका सूत्र $C_{40}H_{56}$ है। इसका साथी पर्णपीत (xanthophyll) पदार्थ रूप में पहले ज्ञात नहीं था यद्यपि यह पत्तियों में अधिकांश रूप में पाया जाता है । रचना और गुणधर्मों के अनुसार यह कैरोटोन का आक्साइड C_4O $H_{56}O_2$ है। केवल फ़ियोफायसी में कैरोटीन और पर्णपीत के साथ एक तीसरा कैरोटिन्वायड, फ्युकोर्जेंथिन होता है। इसके कारण पहले दो रंगद्रव्य दब से जाते हैं। फ्युकोर्जेंथिन को केलास रूप में प्राप्त किया गया है। इसका सूत्र $\mathrm{C_{40}H_{56}O_6}$ है।

"क्लोरोफ़िल के भार से ८-१५ गुना अधिक अन्य पदार्थ पौधे के सार (extract) में होते हैं। किन्तु विभाजन (partition) विधियों से ७० प्रतिशत शुद्ध क्लोरो-फिल वाले सार को बनाया जा सकता है। यहाँ पर एक आश्चर्यजनक परीक्षण हुआ। इससे समस्या हल करने में सुविधा हुई। जब यह पदार्थ शुद्धता के विशेष अंश तक पहुँच जाता है तो इसके सच्चे विलयन संबंध प्रकट हो जाते हैं। ये संबंध पहले के मिश्रित पदार्थों की उपस्थित में अस्पष्ट रहते हैं। शुद्ध क्लोरोफ़िल पेट्रोलियम ईथर में विलय

र. Les Prix Nobel en 1914--1918 से अनूदित।

नहीं है और ऐलकोहलीय विलयन में ऐलकोहल को घोने पर पृथक् हो जाती है। इस विधि से सूखी अथवा ताजी पत्तियों से, पौधे के अन्य पढार्थों, जैसे शर्करा अथवा ऐलके-लाइड की भांति, शुद्ध क्लोरीफ़िल को काफ़ी मात्रा में तैयार किया जा सकता है।

"इस प्रकार प्राप्त शुद्ध क्लोरोफ़िल अब भी समांग (uniform) पदार्थ नहीं हैं। (इसमें नीली-हरी क्लोरोफ़िल-क-और पीली हरी क्लोरोफ़िल-ख- के क्रमशः ३ और १ अणु होते हैं।)

"क्लोरोफ़िल अर्थात् उसके दोनों अवयव कलिल (colloid) दशा में कार्बन-द्वि-आक्साइड के साथ संयुक्त-यौगिक बनाते हैं। यह यौगिक विच्छेदित हो सकता है। इस परीक्षण से ऐसिमिलेशन के नये सिद्धांत का आधार बन सकता है। इसके अनुसार प्रकाश अवशोषित होकर क्लोरोफ़िल अणु के साथ स्वयं कार्य करता है, इस अणु में कार्बन-द्वि-आक्साइड मैंग्नीशियम संकुल के साथ आंशिक रूप से पहले ही जुड़ चुकी होती है। कार्बन-द्वि-आक्साइड की संयोजकता की पुनर्व्यवस्था से रासायनिक प्रक्रिया होती है। इससे स्वतः विच्छेदन होता है; यह इस प्रकार होता है जिससे कार्बन-द्वि-आक्साइड की सारी आक्सिजन, गैंस रूप में निकल आती है।

"ऐन्थोसायेनिनों का शुद्ध रूप में पृथक्करण और उनका विश्लेषण उनकी मूल प्रकृति पर आधारित है। यह अच्छे केलासीय लवणों को हाइड्रोक्लोरिक अथवा पिक-रिक अम्ल की सहायता से तैयार करके संभव हो सका है। इसके अम्लीय यौगिक लाल होते हैं और क्षारीय यौगिक नीले। इसके बैंजनी उदासीन यौगिकों को उनके आंतरिक लवण (inner salts) फ़िनोल बिटेन्स समझना चाहिए। इन्हीं यौगिकों के विभिन्न मात्राओं में होने से पुष्पों के विविध रंग होते हैं।

"ऐन्थोसायेनिन ग्लूकोसाइड सिद्ध हुए, जिनमें वास्तविक रंग-द्रव्य फ़िनालिक हाइड्राक्सिल समूह के यौगिक एक या दो (कभी-कभी और अधिक) शर्कराओं, जैसे द्राक्षाशर्करा, गैलेक्टोज और र्हैमोज से जुड़े होते हैं।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

रंग-द्रव्यों को पत्तियों से नयी विधियों द्वारा पृथक् किया गया। उनकी अणु-रचना के अन्वेषण से रासायनिक रचना के नये सिद्धांत प्रकट हुए। इनमें से एक विधि मिखाइल स्वेट (Mikhail Tswett) के पूर्व-आविष्कार पर आधारित थी। स्वेट ने पत्ती के सार वाले विलयन को कैलिसयम कार्बोनेट चूर्ण से भरी एक शीशे की नली में से छाना और यह देखा कि छनित में केवल कैरोटीन आये, बाकी सव विलेय पदार्थ चूर्ण की सतह पर ही रुक गये। अधिशोषण की सूक्ष्म शक्तियों का प्रयोग करके मिश्रण के पृथक्करण के लिए यह एक नयी विधि थी। विल्सटैटर ने इस विधि को और सूक्ष्म बनाया। अधिशोषण करने वाले नये द्रव्य बनाये गये और ऐसे विलायकों का चयन किया गया जिनसे सबसे अच्छे परिणाम निकलते थे। प्रयोगशाला और उत्पादन के साज-सामानों में आज कल इस विधि—कोमैटोग्राफ़ी—के बिना काम नहीं चलता।

क्लोरोफ़िल की विशिष्ट संवेदनशीलताओं (sensitivities), अशुद्धियों का उसकी विलेयता पर प्रभाव, पत्ती में उपस्थित विशेष एन्जाइम के वातावरण में एथिल ऐलकोहल के साथ उसकी प्रतिकिया, दूसरी घातुओं द्वारा मैग्नीशियम को जिस सरलता से हटाया जा सकता है और उसका प्रतिस्थापन हो सकता है—इन सबके ज्ञान से इस पदार्थ की टेक्निकल तैयारी की विधि का संशोधन किया जा सका है। इसके व्यापारिक उत्पादन के समय इस पदार्थ के विशेष उपयोगी गुणधर्मी की, जिनका औषध रूप में बड़ा महत्त्व है, रक्षा की जा सकी है।

जब तक यह नहीं मालूम हुआ कि विटामिन ए से इसका निकट संबंध है तब तक कैरोटिन्वायड प्रयोगशालाओं की केवल कौतूहलता रही। वृद्धिवर्धक इस विटामिन के बनने के पहले गाजर में पायी जाने वाली एक कैरोटीन बनती है और मानव प्राणियों में वृद्धि-वर्धक के रूप में इसका प्रयोग होता है।

विलयनों की अम्लीय अथवा क्षारीय प्रकृति को बताने के लिए फूलों की पँखुड़ियों के सार का रंग-परिवर्तन के कारण प्रयोगशाला में उपयोग होता था। विल्सटैंटर के कार्य से इस उपयोग का रासायिनक आधार स्पष्ट हुआ और इसके साथ-साथ फूल के रंगद्रव्यों—ऐन्थोसायेनिन—का व्यापक रूप भी स्पष्ट हुआ।

(१६१६-१६१७)

कोई पुरस्कार नहीं दिया गया

फ़िट्ज हाबेर (Fritz Haber) (१८६८--१६३४)

''नाइट्रोजन और हाइड्रोजन तत्त्वों से अमोनिया के संक्लेषण के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

अपनी जन्मभूमि ब्रेसलाऊ में अध्ययन समाप्त करने के पश्चात् फिट्ज हाबेर ने अपने पिता के व्यापार को चलाने का असफल प्रयास किया। तब एक मित्र के कहने पर आप कार्ल्सरूहे चले गये । वहाँ के टेक्नीशे होखशुले नामक विश्वविद्यालय में टेक्नि-कल पदों के लिए विद्यार्थियों को तैयार किया जाता था। उद्योग और विज्ञान के इस संबंध को आपने पसंद किया । १८९३ में आपने उच्च ताप विश्लेषण (Pyrolysis)। द्वारा कार्ब निक यौगिकों के विच्छेदन पर कार्य आरम्भ किया। उस समय के अग्रतम फांसीसी रसायनज्ञ मार्सेलिन बर्थेलो (Marcelin Berthelot) इस पर काम कर चुके थे। विशेष अध्ययन से आपने बर्थेलो के स्वेच्छाचारी (arbitrary) व्यापक सिद्धांतों में सुधार किया। उच्चताप विश्लेषण वाली प्रतिक्रियाओं पर आप जीवन-पर्यंत कार्य कर सकते थे तथापि कार्बनिक पदार्थों पर विद्युत-प्रभाव की ओर आप आर्काषत हुए। कार्य के इन दो क्षेत्रों में गैस-प्रतिक्रियाओं और रासायनिक ऊर्जा विज्ञान (energetics) द्वारा संबंध स्थापित होता था। वालथर नर्न्सट (Walther Nernst) ने उन्हीं दिनों में इस सिद्धांत का विकास किया था-जब गैसें निकलती हैं तो वैद्युत रासायनिक चालक बल, (electrochemical driving force) विद्युदग्र (घातु जिससे विलयन में विद्युत्-धारा प्रवेश करती है) की चारों ओर की गैस के प्रभावात्मक (effective) सांद्रण पर निर्भर होता है। इस चालक बल वोल्टता, विशेषतया रासायनिक प्रतिक्रियाओं को नियमित करके यह दिखाया गया कि ये प्रतिक्रियाएँ कई कमों (steps) में होती हैं। नाइट्रोबेंजीन का ऐनिलिन में अवकरण (reduction) जिसमें नाइट्रोबेंजीन के दो आक्सीजन परमाणु दो हाइड्रोजन

परमाणुओं से ऋमशः बदल जाते हैं, ऐसा उदाहरण है जो टेक्निकल दृष्टिकोण से उपर्युक्त प्रिक्रया का द्योतक है।

इस सफलता के पश्चात् हाबेर ने टेक्निकल विद्युत्-रसायन के पूरे क्षेत्र और उसके वैज्ञानिक आधार पर एक पुस्तक लिखी। इसी प्रकार गैस प्रतिक्रियाओं में ऊर्जा संबंधों पर पुस्तक लिखकर आपने विज्ञान और टेक्निकल ज्ञान को मिलाया।

अपने कार्य की ख्याति की हाबेर को बहुत समय तक प्रतीक्षा नहीं करनी पड़ी; अपने होखशूले (Hochschule) में ही आप १९०६ में आचार्य हो गये। इस समय तक आप उसके तत्त्वों के विश्लेषण से अमोनिया के संश्लेषण की संभावना पर कार्य आरम्भ कर चुके थे। कार्ल एंग्लर ने (Karl Engler), जो उस समय के टेक्निकल रासायनिक विज्ञान के अग्रतम पुरुष थे, पास के लुडिविग्सहाफ़ेन में स्थित बाडिशे ऐनिलिन उंड सोडा फ़ाब्रीक को (जो बाद में आई० जी० बनी) इस विषय में रुचि लेने को कहा। २ जुलाई १९०९ को कार्ल बाश (Carl Bosch) (दे० १९३१ का विवरण) और अल्विन मिट्टाश (Alvin Mittasch) (जन्म १८६९, बी० ए० एस० एफ० के डायरेक्टर) कार्ल्स हो में हाबेर और उसके सहायकों द्वारा किये गये १०० ग्राम अमोनिया के संश्लेषण को देखने आये।

जब रसायन के लिए क़ैंसर विल्हेल्म इंस्टीट्यूट स्थापित हुआ तो हाबेर उसके पहले डायरेक्टर निर्वाचित हुए। १९११ से लेकर घातक वर्ष १९३३ तक आप बर्लिन- डाह्लेम में रह कर इंस्टीट्यूट के कार्यों का विस्तार और युद्ध-वर्षों में रासायनिक युद्ध के लिए संगठन करते रहे। १९१५ में आपने सबसे पहले गैस (जो क्लोरीन थी) के उपयोग का निर्देशन किया। उसके बाद वाले वर्ष में फ्रांसीसी सेना ने इसका जवाब मृत्युकारक फ़ासजीन से दिया।

१९१९ में हाबेर को याद आयी कि एर्हीनियस (Arrhenius) ने यह गणना की थी कि समुद्र से ८० खरब टन स्वर्ण प्राप्त किया जा सकता है। कुछ थोड़ा स्वर्ण प्राप्त करने के लिए आपने एक यात्रा की आयोजना की; आपने आशा की थी कि रसायन की सहायता से इस प्रकार जर्मनी अपनी क्षति-पूर्ति कर सकेगा। किन्तु नतीजा बिलकुल निराशा-जनक हुआ। हृदयविदीर्ण हाबेर ने, रिचर्ड विल्सटैटर के इस असफलता को रोचक पुस्तक में परिवर्तित करने के मैत्रीपूर्ण परामर्श को भी ठुकरा दिया।

बाद में आप अपने पुराने काम पर फिर वापस आ गये। उच्चताप और उत्प्रेरकों के प्रभाव द्वारा रासायनिक क्रियाश्चंखला (chain reactions) संबंधी कार्य को आपने प्रयोगों और विचारों द्वारा अधिक गहन बनाया।

विस्तृत ज्ञान, तीव्र सूक्ष्मदृष्टि और महान् विचारों के अपूर्व सम्मिलन से आप इंस्टीट्यूट में विविध प्रकार के शोध कार्य कराने में समर्थ हुए। आप युवा वैज्ञानिकों में विशेष रुचि लेते थे, जर्मन रसायन के युद्ध पश्चात् पुनरुद्धार में इससे बड़ी सहायता मिली। तब भी १९३३ के जाग्रत जर्मनी में आपके लिए स्थान न था क्योंकि आपका जन्म यहूदी वंश में हुआ था। इससे आपका स्वास्थ्य बिगड़ गया और आपकी आत्मा का हनन हो गया। देश-निर्वासित के रूप में स्विट्जरलैंड में आपका देहावसान हुआ।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

"तत्त्वों द्वारा अमोनिया की तैयारी में मेरे साथियों की जो विशेष रुचि है, उसका कारण यह है कि असाधारण विधि से सरल फल की प्राप्ति होती है। अनेक लोगों की इसमें रुचि होने का कारण यह है कि यह विधि आर्थिक आवश्यकताओं की पूर्ति के लिए इस समय कुछ उपयोगी, वस्तुतः अधिकतम उपयोगी है। जब मैंने ये प्रयोग आरम्भ किये थे तो इस प्रकार की व्यावहारिक उपयोगिता पर मेरा ध्यान नहीं गया था। मेरा निस्संदेह विचार था कि मेरी प्रयोगशाला के कार्य से प्रयोग करने के यंत्रों का ज्ञान और उसके वैज्ञानिक सिद्धांतों का आधार तो प्राप्त हो सकता है, किन्तु व्यापारिक रूप में इसको सफल बनाने के लिए इस ज्ञान में और वृद्धि होनी चाहिए थी।

"संतुलन संबंधी शोध के दौरान में मैंने अमोनिया संश्लेषण पर अपने युवा मित्र एवं सहायक राबर्ट िल रोसिगनाल (Robert Le Rossignol) के साथ १९०८ में कार्य करना आरम्भ किया। ३ वर्ष पूर्व मैंने यह कार्य अधूरा छोड़ दिया था। इस कार्य के आरम्भ के बिलकुल पूर्व ही मैं वायु के द्रवण से परिचित हो चुका था। इसके साथ-साथ मैं फ़ार्मेट उत्पादन के उद्योग से भी परिचित था, जिसमें ताप और दाब से क्षार के साथ बहती हुई कार्बन-एक-आक्साइड (Carbon monoxide) की प्रतिक्रिया होती थी। फलतः उच्च दाब और उच्च ताप में अमोनिया के संश्लेषण को मैं असंभव नहीं समझता था। इस विषय के विशेषज्ञों ने इस संबंध में उलटी सम्मित दी थी। इस कारण इस विषय में टेक्निकल रुचि को जाग्रत करने के लिए पहले प्रभावशाली प्रगति करना आवश्यक थी।

"आरम्भ में यह स्पष्ट था कि उच्च दाब पर प्रतिकिया करने से लाभ हो सकता है। इससे संतुलन में अच्छी स्थिति हो जाती थी और इसके साथ-साथ प्रतिकिया के बेग में वृद्धि भी होती थी। जो दाबक (compressor) हमारे पास था उससे

¹ Les Prix Nobel en 1914--1918 से अनूदित।

गैसों का घनत्व २०० वायुमंडलों तक हो जाता था। इससे यह भी पता चलता था कि प्रयोगकी बड़ी श्रेणियों में कितने दाब पर काम करना चाहिए। जिन घातुओं से संतुलन के मापन के समय हम परिचित हो चुके थे—पहले मैंगनीज और बाद में लोह से—उनकी उपस्थित में लगभग इतने ही दाबों पर एवं ७००° सें० पर नाइट्रोजन और हाइड्रोजन तेजी से संयोग करते थे । इसको और अधिक प्रभावशाली बनाने के लिए यह आवश्यक था कि प्रतिक्रिया ५०० और ६००° सें० के बीच में की जाय। हम लोगों ने आवर्त सारणी के ६ठें, ७वें एवं ८वें समृह में से धातु-उत्प्रेरकों को खोजने का विचार किया। इन समुहों के ऊपर वाले तत्त्व क्रोमियम, मैंगनीज, लोह, निकल और कोबाल्ट बडे अच्छे उत्प्रेरक हैं। यूरेनियम और आस्मियम में हमको इच्छित उत्प्रेरक प्राप्त हुआ। इनकी सहायता से २०० वातावरण दाब पर उन दोनों आवश्यकताओं की पूर्ति होती थी जिनको हम टेक्निकल दुष्टिकोण से सफल प्रयोग के लिए आवश्यक समझते थे; पहली आवश्य-कता का संबंध अमोनिया में (गैस की) मात्रा का था और दूसरी का संपर्क-स्थान (contact space) के प्रति घन सेंटीमीटर में प्रति घंटे बनी अमोनिया की मात्रा से था। १९०५ के पुनश्चकीय (recycling) यंत्र में ५ प्रतिशत मात्रा रखकर केवल संयोग विधि को ही नहीं, अपित अमोनिया तैयारी की एक नवीन विधि को प्रदिशत किया जा सका। जब कई ग्राम अमोनिया प्रति घंटे की तथा तापित उच्च दाब वाले कई घन सेण्टीमीटर स्थान की उत्पत्ति होती थी तो इस स्थान का विस्तार इतना कम होता था कि हम लोगों के विचार से उद्योग वालों को इस विधि में किसी प्रकार की कमी नहीं दिखाई देनी चाहिए।

"अंततः एक ऐसे पुनश्चकीय यंत्र के निर्माण की आवश्यकता पड़ी जो टेक्निकल कार्य के लिए नमूना बन सके।

"जिन विशेषताओं को हमने अपनी प्रयोगशाला में निकाला, उनमें से ये विशेषताएँ अब भी बड़ी मात्रा वाले उत्पादनों में काम में लायी जाती हैं—२०० वातावरण का कामचलाऊ दाब; ५०० से०—६०० सें० तक का कामचलाऊ ताप; उच्च दाब पर ही गैस को फिर से चलाना; और काम में आ चुकी गैस द्वारा काम में आने वाली गैस को ताप देना।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

अठारहवीं शताब्दी के अंत में जब यह ज्ञात हुआ कि अमोनिया, नाइट्रोजन और हाइड्रोजन का यौगिक है, तब से उसके संश्लेषण के लिए प्रयास किये जा रहे थे। नये

प्रयासों से भी इसमें सफलता नहीं मिलती, किन्तु रासायनिक प्रतिक्रियाओं में ऊर्जा सिद्धांत के ज्ञान से केवल इसके संश्लेषण की संभावना ही नहीं प्रकट हुई अपितु इसकी परिस्थितियों को, जिनमें यह प्रतिक्रिया हो सकती थी, पहले से बताना भी संभव हुआ। जब परिस्थितियों वाली भविष्यवाणी ठीक सिद्ध हुई तो इस सिद्धांत की व्यावहारिक उपयोगिता भी स्पष्ट हो गयी। विशेष पात्रों, निलयों, वाल्वों आदि की इसके लिए आवश्यकता थी; अतः ऊँचे दाव की प्रतिक्रियाओं वाली कल-निर्माण-कला (Engineering) एक महत्त्वपूर्ण विषय वन गयी।

हाबेर द्वारा १०० ग्राम संश्लेषित अमोनिया के उत्पादन का प्रदर्शन होने के ४ वर्ष पश्चात् उसका औद्योगिक उत्पादन ६५०० टन (मीटर मान) प्रति वर्ष था। प्रत्येक वर्ष यह संख्या पहले की अपेक्षा दुगुनी होती चली गयी। १९१८ में २००,००० टन अमोनिया बनती थी।

इस संश्लेषण विधि के विकास के आरम्भ से ही इसका दो विभिन्न दिशाओं में उपयोग हुआ—जीवन चलाने में और उसको नष्ट करने में। पौघों के लिए खाद बनाने में अमीनिया का मूल रूप से प्रयोग होता था; इससे अनाज की पैदावार बढ़ी और खाद्य-उत्पादन में भी वृद्धि हुई। नाइट्रिक अम्ल के उत्पादन का भी यह मूल पदार्थ थी; अतः संश्लेषित अमोनिया से बड़े विस्फोटक पदार्थों का बड़ी मात्रा में उत्पादन संभव हुआ—इन पदार्थों का उपयोग खानों के खोदने और खोजने में हुआ; उसके साथ युद्ध-सामग्री के रूप में इससे विनाश भी हुआ।

फ्रांस, इटली और यूनाइटेड स्टेट्स में हाबेर की विधि में महत्त्वपूर्ण परिवर्त्तन होते रहे। इन सब विधियों की सहायता से १९४८ में ५५ लाख टन नाइट्रोजन अमोनिया में परिवर्तित की गयी।

3939

कोई पुरस्कार नहीं दिया गया।

वाल्थर नर्न्स्ट (Walther Nernstt) (१८६४-१६४१)

"ऊष्मा-रसायन (Thermochemistry) संबंधी कार्य के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

पश्चिमी प्रशा के ब्रीसेन नगर में वालथर नन्स्ट का जन्म हुआ था। १८८७ में वुर्जबुर्ग से स्नातक होने के पूर्व आपने भौतिकी और गणित का कई विश्वविद्यालयों में अध्ययन किया । स्नातक होने के लिए आपने ऊष्मित घातू पट्टिकाओं पर चुंबकन द्वारा उत्पादित विद्युत्चालीय (electromotive) बल पर थीसिस लिखी। १८८७ में ग्राज में विलहेल्म आस्ट्रवल्ड (पृ० ३६) से मिलने के पश्चात् आपने दियुत् एवं ऊष्मीय ऊर्जा के संबंध का रासायनिक बंधुता तक विस्तार किया। वाद में आप आस्ट्वल्ड के साथ ही कार्य करने लगे। १८०१ में जब वोल्टा महोदय ने आविष्कार किया था तब से विद्युत् रासायनिक बैटरी के विद्युत्-विभव (potential) अथवा वोल्टता की किस प्रकार व्याख्या की जाय-यह एक विवादास्पद विषय था। नन्स्ट ने इसकी बिलकुल स्पष्ट व्याख्या की। आप ने धातु विद्युदग्र को विद्युत चार्ज युक्त धातु के परमाणुओं का, जिनको फ़ैरडे ने आयन कहा था, भाण्डार (reservoir) समझा। इन आयनों पर धातु का कुछ दाब रहता है। इसको "विलीनीकरण (dissolution) का वैद्युद्धिश्लेषिक दाब'' कहते हैं। घातु के चारों ओर के विलयन में वही आयन उप-स्थित रहते हैं और रसाकर्षण दाब स्थापित करते हैं। जब धातू घुलती है तो विलीनी करण के दाब से आयन तब तक फैलते हैं जब तक यह दाब विलयन में आयनों के सांद्रण से उत्पन्न रसाकर्षण दाब के बराबर हो जाता है। वोल्टता का यही कारण है और घुलते हुए आयनों के चार्ज से विद्युत्-घारा का प्रवाह होता है ।

१८९१ में नन्स्टं ने ओ॰ डेमर की अकार्बनिक रसायन संबंधी पुस्तक की भूमिका के लिए सैंद्धांतिक रसायन का सर्वेक्षण या पर्यालोकन (Survey) किया। २ वर्ष बाद आपने इसका पुस्तक रूप में विस्तार किया। पुस्तक का विशेषता सूचक शीर्षक था-Theoretische Chemie von Standpunkte der Avogadroschen Regel und der Thermodynamik (अवोगाड़ो के नियम एवं ऊष्मा-गतिकी के दृष्टिकोण से सैद्धांतिक रसायन)। आपका विचार था, जैसा कि आपने पुस्तक के प्राक्कथन में लिखा है, भौतिक-रसायनज्ञ वैज्ञानिक के लिए शांत अपितू सफल कार्य-सम्पादन का अब समय आ गया है; अब केवल विचार ही नहीं प्राप्त हैं, किन्तु उनसे निश्चित निष्कर्ष भी प्राप्त किये जा सकते हैं। इस पुस्तक के १९२१ के दसवें संस्करण में आपने लिखा कि आपका विचार ग़लत नहीं था, "सैंद्धांतिक भौतिकी से एक ओर तो काफ़ी स्थायी सामग्री मिलती है; दूसरी ओर कुछ ऐसे अनुमान होते हैं जिनमें एक दिन बाद भी परिवर्त्तन किया जा सकता है। में या तो स्थायी सामग्री की प्रतीक्षा करता है अथवा अनुमानों को मानने से बिलकूल इनकार कर देता हूँ।'' अपनी बड़ी पाठ्य पुस्तक के पहले संस्करण में आपने एम० बर्थेलो (M. Berthelot) द्वारा १८६७ में प्रतिपादित अधिकतम कार्य के सिद्धांत का वर्णन किया था, "बिना बाहरी ऊर्जा की सहायता के जितनी भी रासायनिक प्रति-कियाएँ होती हैं उन सबमें ऐसे पदार्थों के उत्पादन की प्रवृत्ति होती है जिनसे ऊष्मा की अधिकतम मात्रा प्राप्त हो सके।" ऊष्मा-गतिकी के तथाकथित इस तृतीय सिद्धांत को इस समीकरण द्वारा समझाया जा सकता है--यदि 'अ' अधिकतम कार्य है और 'क' प्रतिक्रिया की ऊष्मा तो अ=क। ऊर्जा के दो पुराने सिद्धांतों से स्पष्ट है कि 'अ' और कम (system) की संपूर्ण ऊर्जा 'य' के परिवर्तन में कुछ भेद अवश्य होना चाहिए और इस प्रकार य=अ→क। नन्स्टं ने निष्कर्ष निकाला कि बर्थेलो का सिद्धांत निम्नतम संभावित ताप अर्थात् 'परम शुन्य' या-२७३° सें० पर ठीक प्रकार से लगता है। आपने इस सिद्धांत में एक ऐसा 'बीज' देखा, जिसके आवरण को भविष्य में पृथक् किया जा सकता था। १३ वर्ष पश्चात आपकी यह भविष्यवाणी ठीक सिद्ध हुई; १९०६ में और १९०७ के सिलीमान भाषणों में ऊष्मा के नवीन प्रमेय का विकास हुआ।

"विलयनों के रसायन संबंधी शोध-कार्य संपीड्यता (compressibility)" एवं परमाणु-आयतन के संबंध पर एवं अन्य विषयों के शोध-कार्य में आप टेक्निकल आविष्कारों की अपेक्षा अधिक सफल रहे। नन्स्टं लैंप में आपने मिट्टी के पात्र का उपयोग किया था। यदि टेंटेलम एवं टंगस्टन लैंपों का विकास न हुआ होता तो इसकी उपयोगिता बहुत अधिक होती। आपके विद्युतीय पियानों को (जिसमें रेडियो प्रवर्धक को ध्विनपट — Sounding board — के स्थान में लगाया गया था) गायकों ने नहीं पसंद किया।

१९०५ से आप बॉलन विश्वविद्यालय में आचार्य रहे; १९२४-१९३३ तक बॉलन के प्रायोगिक भौतिकी के इंस्टीट्यूट के डायरेक्टर रहे। इन दोनों पदों पर आपने उद्योग से काफ़ी संपर्क रखा। आप अपनी वैज्ञानिक प्रतिभा से औद्योगिक विकास को भी समझने में समर्थ होते थे। आपका विचार था कि यदि रंटजन ने अपने आविष्कारों को पेटेंट करा लिया होता तो उन्होंने विज्ञान और उद्योग दोनों की और अधिक सेवा की होती।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

"अपने शोध-कार्य में सबसे पहले मुझे रासायनिक संतुलन की दशा एवं किसी प्रतिक्रिया में ऊष्मा उत्पादन के संबंधों का स्पष्ट ज्ञान.हुआ, किन्तु ये तभी सत्य होते थे जब ऐसी प्रतिक्रियाओं में तुलना की जाती थी, जिनमें अणुओं की संख्या में परिवर्तन नहीं होता। उदाहरणतया इन दो निम्निलिखित प्रतिक्रियाओं के लिए यह परिवर्तन एक प्रकार का है—

$$Cl_2+H_2=2HCl; 2NO=N_2+O_2$$

"इन दोनों प्रतिक्रियाओं में अणुओं की संख्या में परिवर्त्तन नहीं होता। सौभाग्यवश, उपर्युक्त दो प्रतिक्रियाओं में ऊष्मा की लगभग समान मात्रा का उत्पादन होता है और इस प्रकार संतुलन की अवस्था भी लगभग एक प्रकार की होती है। जब ऐसी दो प्रतिक्रियाओं की तुलना की जाती है, जिनमें अणुओं की संख्या में परिवर्त्तन हो जाता है, जैसे—

$$2H_2 + O_2 = 2H_2O$$

तो उपर्युक्त संबंध इनमें ठीक नहीं ठहरते। ये संबंध पुनः स्थापित हो जाते हैं यदि जल-वाष्प के विच्छेदन की कार्बन-द्वि-आक्साइड के विच्छेदन से तुलना की जाय।

"मैंने इन प्रश्नों के उत्तर के लिए लम्बी और कठिन गणनाएँ की और मेरा विचार है कि मैंने "ऊष्मा मापन से रासायनिक संतुलनों की गणना (१९०६)—Calculation of Chemical Equilibria from Thermal Measurements" द्वारा उनको स्पष्ट भी किया। उस समय मैंने जो सीधा नियम निकाला उसको इन शब्दों में व्यक्त किया जा सकता है—सब दशाओं में निम्न तापों पर बंधुता और ऊष्मा-उत्पादन धीरे-धीरे कम होकर परम शून्य पर पहुँच कर एक मान के नहीं होते, प्रत्युत परम शून्य तक पहुँचने

र. Les Prix Nobel en 1920 से अनूदित।

के पहले ही वे बराबर हो जाते हैं; दूसरे शब्दों में इन दोनों के वक्र परमशून्य बिन्दु के पास एक दूसरे से स्पर्श (tangential) करते हैं।

"इस नियम को व्यापक बनाने पर—अर्थात् रासायनिक प्रतिक्रियाओं में ही नहीं, अपितु सब प्रतिक्रियाओं के लिए—हमें एक नवीन ऊष्मा प्रमेय (theorem) मिलता है, जिससे अनेक महत्त्वपूर्ण निष्कर्ष निकलते हैं—

- "(१) एक प्रक्रम process से प्राप्त अधिकतम कार्य की गणना उस प्रक्रम में ऊष्मा-उत्पादन से हो सकती है यदि ऊष्मा-उत्पादन का ज्ञान बहुत निम्न तापों तक है।
- "(२) इसको इस प्रकार भी व्यक्त किया जा सकता है कि किसी एक ताप पर ऊष्मा-उत्पादन और बहुत निम्न तापों के परास (range) में प्रक्रम में काम आने वाले पदार्थों की विशिष्ट ऊष्मा का ज्ञान होना चाहिए।
- "(३) विशिष्ट ऊष्माओं को निम्न तापों पर बिलकुल संकलनीय (rigorously additive) होना चाहिए; दूसरे शब्दों में, निम्न तापों पर ऊष्मा-उत्पादन का ताप से कोई संबंध नहीं होना चाहिए।

"प्रकृति का विधान ऐसा है कि उपर्युक्त नियम सब प्राकृतिक प्रक्रमों में लगते हैं, किन्तु रासायनिक प्रतिक्रियाओं के लिए ये विशेष रूप से उपयोगी हैं। जैसा कि भली-भाँति मालूम है बर्थेलो ने यहीं पर कहा था, कि ऊष्मा-उत्पादन रासायनिक बंधुता के बराबर होता है; तथापि यह कल्पना (assumption) सब जगह यथार्थ नहीं है यद्यपि कई दशाओं में यह ठीक है। अब हमें उन दशाओं का स्पष्ट ज्ञान हो सकता है जिनमें बर्थेलो की कल्पना ठीक से लागू होती है। बहुत अधिक ऊष्मा मानों के लिए और केवल संघनित (condensed) अवस्था में विशिष्ट ऊष्मा का प्रभाव अपेक्षाकृत कम हो जाता है और बर्थेलो का नियम काफी सिन्नकटता के साथ लगता है, जब ताप बहुत ऊंचा नहीं होता। यह उन प्रक्रमों में प्रायः बिलकुल नहीं लगता जब ऊष्मा-उत्पादन थोड़ा होता है—उदाहरणार्थ, पिघलने के प्रक्रम में।

"अन्त में मैं इस ओर संकेत कर देना चाहता हूँ कि एगर्ट (Eggert), साहा (Saha) और अन्य वैज्ञानिकों ने नक्षत्र-भौतिकी के प्रश्नों के उत्तर निकालने में मेरे प्रमेय को सफलतापूर्वक लगाया है।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

नन्स्र्ट के प्रमेय को पढ़ कर ऐसा लगता है कि यह केवल उन ताप-परासों में लगता है, जिनका प्रयोग वैज्ञानिक और औद्योगिक कार्यों में साधारणतया नहीं होता। साधारण परिस्थितियों के लिए यह अनावश्यक जान पड़ता है कि — २७३° सें० पर प्रत्येक पदार्थ की एन्ट्रापी (entropy) शून्य होती है या आयतन एवं तलतनाव (surface tension) का ताप से कोई संबंध नहीं रहता। तथापि किसी प्रक्रम से प्राप्य अधिकतम कार्य और उस प्रक्रम में उत्पादित ऊष्मा का संबंध व्यावहारिक दृष्टिकोण से बड़ा महत्त्वपूर्ण है। इस बात का ज्ञान कि जैसे-जैसे ताप परम शून्य तक गिरता जाता है, वैसे-वैसे ऊष्मा-उत्पादन और कार्य के मानों में समानता आती है— यह व्यावहारिक परिस्थितियों की सीमाओं तक लग सकता है। इसके लिए सावधानी से मान-निर्धारण करना पड़ता है; इसके लिए परम शून्य का उसके सापेक्ष प्रतिभाग (counterpart) में परिवर्तन भले ही एक चाल (trick) क्यों न लगे। इस मान-निर्धारण से अमोनिया संश्लेषण (दे० पृ० ६७) के कार्य में निश्चित सफलता मिली। पहले जो परिणाम निकले वे नये सिद्धांत के दृष्टिकोण के विपरीत थे; इससे पुनःपरीक्षण करना पड़ा। इसके फलस्वरूप ऐसे अंक प्राप्त हुए जो टेक्निकल दृष्टिकोण से अधिक उपयोगी सिद्ध हो सकते थे।

विद्युत्-रासायनिक अन्वेषणों में भी, जो टेक्निकल प्रक्रमों के लिए मौलिक रूप से महत्त्वपूर्ण थे, नये सिद्धांत और मापनों में भेद निकला । हाइड्रोकार्बनों—उदा॰ गैसोलीन—के दहन से उत्पादित अधिकतम कार्य की नये सिद्धांत से गणना की जा सकती थी। परमाणु की नाभि के गुणधर्मों के लिए नया सिद्धांत बड़े ऊँचे तापों की भविष्यवाणी करता है, इन तापों पर गुरुत्वाकर्षण और रेडियमधर्मिता दोनों ही पर ताप का प्रभाव होना चाहिए, जो साधारणतया नहीं होता।

ऊर्जा-विज्ञान के द्वितीय नियम में जो अनिश्चितता है वह नन्स्ट के प्रमेय से दूर होती है और इस प्रकार साधारण ऊष्मा-भौतिकी का क्षेत्र विस्तृत होता है।

फ्रोडरिक साडी (Frederick Soddy) (१८७७--)

"रेडियमधर्मी पदार्थों के रसायन की ज्ञानवृद्धि के लिए एवं समस्थानिकों की उत्पत्ति एवं उनके स्वरूप की गवेषणा के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

ईस्टबूर्न, ससेक्स में फ्रेडिरिक साडी का जन्म हुआ था। आप १८९९ में आक्सफ्रोर्ड [वश्विवद्यालय छोड़कर मान्ट्रियल चले गये, जहाँ आपने मेक्गिल विश्विवद्यालय
में अरनेस्ट रदरफ़ोर्ड (दे० पृ०३१) के साथ कार्य आरम्भ किया। तीन वर्षों के
मिलकर सतत सफल प्रयास से रेडियमधर्मी विघटन का एक नया सिद्धांत निकला।
इसके अनुसार परमाणु एक घनात्मक नाभिक का बना हुआ था और इस (नाभिक)
के चारों ओर ऋणात्मक इलेक्ट्रान थे। इसके अस्थायित्व के कारण ही रेडियमधर्मिता
होती है।

जब आप १९०२ में इंग्लैंण्ड वापस आये, तो आप में और रदरफ़ोर्ड में कुछ होड़-सी चल पड़ी, विशेषतया रेडियमधर्मी रसायन पर एक पुस्तक के प्रकाशन के संबंध में। फिर मित्रवत् समझौता हो गया और साडी ने अपनी पुस्तक तब तक नहीं छपायी जब तक रदरफ़ोर्ड महोदय की पुस्तक छप न गयी।

उस समय नये रेडियमधर्मी तत्त्वों को रसायन में उपयुक्त स्थान देने के लिए काफ़ी कार्य हो रहा था। उस समय तक ज्ञात तत्त्वों को उनके परमाणु-भार के अनुसार कम में रख दिया गया था; रासायनिक समताओं के आधार पर उनके समूह भी बना दिये गये थे। इस प्रकार के कम आवर्त वर्गीकरण में रेडियमधर्मी तत्त्वांतरण से प्राप्त कुछ नये तत्त्वों के लिए कोई स्थान न था। इस प्रकार के नये तत्त्वों के गुणधर्म साधारण तत्त्वों के बिलकुल समान थे, अतः इनको पृथक् करने की भी कोई विधि ज्ञात न थी। साडी ने निष्कर्ष निकाला कि ये तत्त्व आवर्त वर्गीकरण में पुराने तत्त्वों के स्थान

पर ही रखे जा सकते हैं; इस गुणधर्म के कारण इनको समस्थानिक कहा गया, जिसका अर्थ है कि उनका आवर्त-वर्गीकरण में एक ही स्थान है।

विज्ञान के अभ्युदय के लिए साधारण परिस्थितियों में सुधार करने में साडी काफ़ी रुचि रखते थे। एबर्डीन में (१९०९-१९१९) जब आप आचार्य थे तो आपने अपने भाषणों को एक पुस्तक का रूप दिया, जिसका शीर्षक 'विज्ञान और जीवन' ("Science & Life"—London 1920) है।

साडी १९१९ में आक्सफ़ोर्ड विश्वविद्यालय में आचार्य बने । इस प्रसिद्ध संस्था से आपने १९३६ में अवकाश ग्रहण किया ।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का विवरण

"आउएर फ़ान वेल्सबाख (Auer Von Welsbach) ने १९१० में जोशि-म्स्थाल पिचब्लेंड के ३०,००० किलोग्राम से रेडियम का व्यापारिक उत्पादन करते समय उसके हाइड्रेट प्रभाजन (hydrate fraction) से आयोनियम और ऐक्टी-नियम को बड़ी सुंदरता से पृथक् किया था। इस प्रकार आपने आयोनियम को एक बड़े सांद्र रूप में बनाया। इसके वर्णक्रम और परमाणुभार पर बाद के शोधकर्ताओं ने काफ़ी गवेषणा की। कई नवीन विधियों को उपयोग में लाने पर भी आप आयो-नियम को थोरियम से पृथक् करने में असफल रहे।

"हर्शिफिकेल (Herschfinkel) ने भी रेडियम डी (रेडियमधर्मी सीस) को सीसे से पृथक् करने के लिए कई विधियों का प्रयोग किया, पर आप पूर्ण असफल रहे। तीन वर्ष बाद पैनेथ (Paneth) और फ़ान हेवेसी (Von Hevesy) ने भी लगभग २० विधियों से इनको पृथक् करने का प्रयास किया, पर आप भी असफल रहे। अपनी इस असफलता से लाभ उठाकर उन्होंने बड़ी खूबसूरती से इन रेडियमधर्मी तत्त्वों का सूचक (indicator) के रूप में प्रयोग किया। उदाहरणतया, इसी प्रयोग में उन्होंने सीस के काफ़ी अविलेय यौगिकों की विलेयता निकाली। रेडियम डी को इन यौगिकों में डाल दिया गया और तब रेडियमधर्मी विधियों से तोली न जा सकने वाली मात्रा में इन यौगिकों की रेडियमधर्मिता नापी गयी। इससे इनकी विलेयता ज्ञात की गयी। इस विधि का अनेक रासायनिक विधियों में उपयोग किया गया है।

"अधिक व्यापक एवं दार्शनिक दृष्टिकोण से विचार करने पर और आवर्त वर्गी-करण में रेडियमधर्मी तत्त्वों के क्रम के लिए बिना किसी प्रकार का विस्तार किये हुए,

1. Lex Prix Nobel en 1921 से अनुदित।

में उन्हीं निष्कषां पर पहुँचा जिन पर स्ट्रोमहोल्म (Stromholm) और स्वेदबर्ग (Svedberg) पहले पहुँचे थे। (ये निष्कर्ष इस प्रकार थे—मेंडलीफ़ की योजना केवल एक सिन्नकट (apprroximate) नियम है, जहाँ तक तत्त्वों के परमाणुभार का संबंध है। प्राकृतिक नियम की भाँति इसमें यथार्थता नहीं है। फलतः हमें इस पर आश्चर्य नहीं होना चाहिए; यदि ये तत्त्व एक ही प्रकार के गुणधर्म वाले बिलकुल मिलते-जुलते कई समांग तत्त्वों के मिश्रण हों।)

"यह निश्चित था कि रेडियमधर्मी इन तत्त्वों के परमाणुभार पूर्णांक हों और उनके परमाणुभार का अंतर भी पूर्णांक हो। इस प्रकार, मुख्य (parent) तत्त्व और उसमें से अल्फ़ाकण निकलने पर बने हुए तत्त्व—आयोनियम (२३०) एवं रेडियमधर्मी थोरियम (२२८) में क्रमशः ठीक उसी प्रकार के रासायनिक थोरियम (२३२) से २ एवं ४ इकाइयों का अंतर होना चाहिए। एक बार एक सज्जन ने पूछा कि तत्त्वों की वास्तविक समांगता का रासायनिक समांगता से पृथक् एवं स्पष्ट कौन-सा प्रमाण है। इससे यह स्पष्ट निष्कर्ष निकलता है कि पूर्णांक से बदलते हुए किमक परमाणुभार वाले कई तत्त्वों के निश्चित अनुपात में मिलने से साधारण तत्त्व बनते हैं; अब तक के रसायनज्ञ अपनी विधियों से इन तत्त्वों को पृथक् न करने के कारण इनसे अनभिज्ञ थे।

"जब परमाणु के नाभिक में से दो धन चार्ज अल्फ़ाकण के रूप में निकल जाते हैं और इसके पश्चात् जब दो ऋण चार्ज β—कण के रूप में निकल जाते हैं, तो तत्त्व आवर्त वर्गीकरण में अपने मौलिक स्थान पर पुनः आ जाता है। इससे यह स्पष्ट है कि आवर्त वर्गीकरण में तत्त्व की स्थिति से उसके पूर्ण नाभिक चार्ज का ज्ञान होता है—यह चार्ज नाभिक में घन एवं ऋण चार्ज के अंतर के बराबर होता है। इस प्रकार रासायनिक रूप से एक प्रकार के तत्त्व—अथवा समस्थानिक, जैसा कि मैंने १९१३ में सबसे पहली बार 'नेचर' (Nature) में लिखे गये पत्र में उनको कहा था, क्योंकि आवर्त वर्गीकरण में उनका एक स्थान होता है,—ऐसे तत्त्व होते हैं, जिनका नाभिकीय घनात्मक चार्ज एक होता है, पर नाभिक में घन (+) एवं ऋण (—) चार्ज की संख्या भिन्न होती है। परमाणु का सांद्र घनात्मक चार्ज परमाणु की संहित के अधिकतर भाग को बनाता है, क्योंकि घनात्मक विद्युत् परमाणुभार से कम भार वाले परमाणु पर नहीं देखी गयी है। इस प्रकार, समस्थानिक का परमाणुभार उसके नाभिक के घनात्मक चार्ज की संपूर्ण (total) संख्या का फलन (function) होता है; उसके रासा- यनिक लक्षण वास्तविक (net) संख्या के फलन होते हैं।"

सिद्धांत एवं व्यवहार पर प्रभाव

अठारहवीं शताब्दी के अंत में तत्त्वों की जिस रासायिनक परिभाषा का विकास हुआ था, उसके अनुसार उनको अविनाशी एवं पदार्थ की अटूट इकाई माना जाता था। पहले लक्षण को तो उन्नीसवीं शताब्दी के अंत में ही छोड़ देना पड़ा था, जब कि रेडियम- धर्मी विघटन के विचार का विकास हुआ था; दूसरे लक्षण में भी समस्थानिकों के ज्ञान के अनुसार बीसवीं शताब्दी के आरम्भ में परिवर्तन करना पड़ा। शीघ्र ही यह दिखाया गया कि समस्थानिकों का अस्तित्व केवल रेडियमधर्मी विधि से प्राप्त तत्त्वों तक ही सीमित नहीं है। ऐस्टन (दे० पृ० ८२-८५) ने इसको भली भाँति प्रदर्शित कर दिया।

येल विश्वविद्यालय के बी० बी० बोल्टवुड (१८७०-१९२७) महोदय ने सबसे पहले यह सिद्ध किया कि आयोनियम और थोरियम को रासायनिक विधि से पृथक् नहीं किया जा सकता। आपने इस विचार का भी विकास किया कि इन नवीन गवेषणाओं से चट्टानों की भूगर्भीय आयु (geological age) बतायी जा सकती है । साडी ने अपनी ''विज्ञान और जीवन'' पुस्तक में इसको बड़े स्पष्ट ढंग से बताया है--- "आज हमको यह ज्ञात है कि रेडियमधर्मी खनिज वस्तुतः भूगर्भीय घड़ियाँ (geological clocks) हैं। वे जिन चट्टानों में पाये जाते हैं, उनकी आयु का बड़ी यथार्थता से रेकार्ड रखते हैं। अन्य किसी भी विधि से यह सम्भव नहीं हो पाता। उदा-हरणतया, यूरेनियम खनिज में यदि उसकी मात्रा के अनुसार १ प्रतिशत सीस पाया जाता है, तो वह ८०,०००,००० वर्षों के युग का मान कराता है ।.・・・・ इसके विप-रीत, यूरेनियम खनिज में जब १ घन सेंटीमीटर हीलियम गैस प्रतिग्राम यूरेनियम में पायी जाती है, तो उससे ९,०००,००० वर्षों के युग का मान होता है। इस दशा में हीलियम आरम्भ में उपस्थित नहीं होती; उसकी मात्रा में गैस निकल जाने के कारण कमी ही हो सकती है। अतः इस प्रकार ज्ञात भूगर्भीय आयु कम-से-कम हो सकती है। सीस से ज्ञात भूगर्भीय आयु अधिकाधिक हो सकती है। इस विधि से कार्बोनीफ़रस (Carboniferous) चट्टानों की आयु ३५०,०००,००० वर्ष की मालूम होती है और सबसे परानी आर्चियन (Archean) चट्टानें १,५००,०००,००० वर्षों से अधिक आय की जान पड़ती हैं।"

फ्रान्सिस विलियम ऐस्टन (Francis William Aston) (१८७७-१६४४)

"संहति वर्णक्रम लेखक (Mass spectrograph) की सहायता से अनेक रेडियम-विधर्मी (non-radioactive) तत्त्वों के समस्थानिकों की खोज के लिए एवं पूर्णोंक नियम (whole number rule) की गवेषणा के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

फांन्सिस विलियम ऐस्टन का जन्म हार्बोर्ने, इंग्लैण्ड में हुआ था। जब आपने १८९३ में हाईस्कूल की परीक्षा पास की तो आपको गणित में उच्चतम सम्मान मिला और विज्ञान में आप अपनी कक्षा में सर्वप्रथम हुए । इसके पश्चात् आप मेसन कालेज में पढ़ने लगे; यह उसी वर्ष बर्मिंघम विश्वविद्यालय बन गया। आपने पी० एफ० फैंकलैंड (P. F. Frankland) के साथ, जो बर्भिंघम में प्रोफ़ेसर थे, संकुल कार्व-निक पदार्थों के प्रकाश-गुणधर्मों (Optical properties) पर कार्य किया और १९०१ में अपने पहले वैज्ञानिक लेख में उसको प्रकाशित किया। इसके पश्चात् आपने ऐलकोहल बनाने की कंपनी में नौकरी की। इस समय आपने बड़ी चतुरता से स्वयं बनाये यंत्र के साथ प्रयोग करना जारी रखा। अपने आप बनाये गये स्वचालित टापलर (Toepler) मेल के पंप से निकाली गयी हवा वाली नली में विद्युत-विसर्जन (electrical discharge) इतना रुचिकर सिद्ध हुआ कि आप अपने अन्वेषणों पर और कार्य करने के लिए विश्वविद्यालय वापस लौट आये। १९१० में विशेष विसर्जन नली से, जिसको टामसन महोदय ने विकसित किया था, कार्य करने के लिए आप ट्रिनिटी कालेज के जे॰ जे॰ टामसन (J. J. Thomson) के पास चले गये। इस नली में मुख्यतया एक हवा निकाला हुआ शीशे का बल्ब होता था। इसके एक ओर घनाग्र (विद्युत् का धनात्मक ध्रुव) होता था और दूसरी ओर संकीर्ण नली में ऋणाग्र होता था। धनात्मक चार्ज वाले कण इसमें से एक चुंबकीय क्षेत्र में से होकर बहुत निम्न दाब वाली नली में जाते थे। यहाँ उनका पथ (path) एक फोटोग्राफिक फ़िल्म पर अंकित हो जाता था। ऐस्टन ने इस व्यवस्था में परिवर्तन किया। आपने ऐसी योजना की जिससे फोटोग्राफिक फिल्म पर पहुँचने वाले कण अपनी सापेक्ष संहित के अनुसार पूर्ण रूप से पृथक् हो जाते थे; जिस प्रकार प्रकाश-वर्णक्रम में विभिन्न तरंग-दैर्ध्य वाली प्रकाशकिरणें पृथक् हो जाती हैं। अतः इस यंत्र का नाम 'संहित वर्णक्रम लेखक' (Mass spectrograph) रखा गया।

युद्ध में वायुयान इंजीनियर की भाँति कार्य से छुट्टी पाकर ऐस्टन ने जो पहला यंत्र बनाया उससे फ़ौरन सफलता मिली। १९१९ में बने इस संहति वर्णक्रम लेखक से सापेक्ष संहति को १:१००० की यथार्थता तक जाना जा सकता था; १९२७ में बने तीसरे यंत्र से यथार्थता १:१००,००० तक हो गयी। परमाणु-संहति के इस यथार्थ ज्ञान के फलस्वरूप परमाणु-नाभिक के अध्ययन करने वाले रसायनज्ञ तत्त्वों को उसी प्रकार तैयार करने लगे, जैसे अन्य रसायनज्ञ तात्त्विक पदार्थों से यौगिक तैयार करते हैं; ऐसी भविष्यवाणी ऐस्टन ने १९३६ में की थी।

ऐस्टन का मनोरंजन यात्रा और खेल में होता था। संगीत में आपकी रुचि इतनी अधिक थी कि कैम्ब्रिज रिव्यू (Cambridge Review) में आप संगीत-आलोचक का काम करते थे। मृत्यु पश्चात् रायल सोसायटी द्वारा प्रकाशित निबंध में (रायल सोसायटी, लंडन की Proceedings) आपके लिए लिखा गया—"ऐस्टन का जीवन निर्बाध सफलताओं की एक श्रृंखला था।"

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का वर्णन

"जब नीआन को यंत्र में लाया गया, तो १०, ११, २० और २२ पर चार नयी रेखाएँ दिखाई दीं। पहली दो द्वितीय श्रेणी की रेखाएँ थीं और अन्य दो की तुलना में काफ़ी अस्पष्ट थीं। चारों रेखाएँ इतनी अच्छी तरह से बनी थीं कि उनकी तुलना स्टैन्डर्ड (standard) रेखाओं से की जा सकती थी। अनेक मापनों से यह ज्ञात हुआ कि १:१००० की यथार्थता में नीआन के समस्थानिकों का भार कमशः २० और २२ था। यदि बाद वाला समस्थानिक केवल १० प्रतिशत हो, तो नीआन का परमाणुभार २०. २० हो जाता है; यह स्वीकृत मान है। इस प्रकार नीआन की समस्थानिकीय (isotopic) रचना निःसंदेह रूप से सिद्ध हो गयी।

"स्वभावतः क्लोरीन दूसरा तत्त्व था, जिसका विश्लेषण किया गया। इसके

र. Les Prix Nobel en 1922 से अनूदित।

भिन्नात्मक परमाणु-भार की व्याल्या पहली फोटोग्राफिक फिल्म से ही की जा सकी । इसके संहित वर्णकम में लाक्षणिक रूप से ४ प्रथम श्रेणी की ३५, ३६, ३७ और ३८ रेखाएँ होती हैं। ३५.४६ रेखा का किसी प्रकार का भी चिह्न नहीं मिला। इसकी सरलतम व्याख्या यह हो सकती है कि ३५ और ३७ वाली रेखाएँ क्लोरीन के कारण थीं और ३६ एवं ३८ वाली रेखाएँ उनकी संगत (corresponding) हाइड्रोक्लोरिक अम्ल के फलस्वरूप थीं।

"इन मापनों का सबसे महत्त्वपूर्ण परिणाम यह है कि हाइड्रोजन के अतिरिक्त मापे गये सभी तत्त्वों और फलतः लगभग सारे तत्त्वों के परमाणु-भार प्रायोगिक यथार्थता की सीमा में, अर्थात् १:१००० की यथार्थता में पूर्णांक होते हैं।

"इससे संहित के हमारे विचारों में एक दम बिलकुल सरलता आ जाती है। प्राउट (Prout) ने १८१५ में एक मौलिक अनुमान बनाया था। इसके अनुसार सारे तत्त्वों के परमाणु एक आनुमानिक तत्त्व प्रोटाइल (Protyle) से मिलकर बने होते हैं। आपने इस आनुमानिक तत्त्व को हाइड्रोजन सिद्ध करने का प्रयत्न किया था। यह अनुमान अब फिर से पुष्ट हो गया है। इसमें अंतर केवल यह है कि मौलिक परमाणु दो प्रकार के हैं—प्रोटान और इलेक्ट्रान, जो धन और ऋण विद्युत के परमाण हैं।

"हमको आइंस्टीन के सापेक्षवाद सिद्धांत के अनुसार ज्ञात है कि संहर्ति और ऊर्जा का एक दूसरे में परिवर्तन किया जा सकता है और स.ग. स. पद्धित में संहित (म) को विश्राम के समय ऊर्जा की मात्रा मस[े] में लिखा जा सकता है, जहाँ स प्रकाश के वेग को व्यक्त करता है। संहित की थोड़ी-सी मात्रा भी अत्यधिक ऊर्जा के बराबर होती है।

"हाइड्रोजन के १ ग्राम परमाणु का उदाहरण लीजिए। इतनी हाइड्रोजन ९ धन-सेंटीमीटर जल में होती है। यदि यह पूर्ण रूप से हीलियम में परिवर्तित हो जाय, तो ०.००७७ ×९ ×१०³० == ६.९३ ×१०⁴ अर्ग ऊर्जा निकलेगी। ऊष्मा के रूप में यह १.६६ ×१०⁴ कैलरी के बराबर होगी और कार्य के रूप में २००,००० किलोवाट घंटे के बराबर होगी। इस रूप में ऊर्जा का यह स्रोत सूर्य की ऊष्मा का कारण बताने के लिए भी पर्याप्त हो सकता है।

"यदि भावी शोध-कर्ताओं ने इसी ऊर्जा को इस प्रकार नियंत्रित करने की विधि ज्ञात कर ली जिससे कि उसका जीवन में उपयोग हो सके तो मनुष्य को ऊर्जा का ऐसा स्रोत मिल जायगा जो वैज्ञानिक कहानीकारों की सीमा के भी परे है। किन्तु इसकी संभावना में हमको संदेह होना चाहिए, क्योंकि एक बार ऊर्जा निकलने पर यह पूर्णरूप से अनियंत्रित होगी और इसकी तीत्र घातकता से पड़ोस के सभी पदार्थ नष्ट हो जायेंगे। ऐसे समय संसार की सारी हाइड्रोजन कहीं हीलियम में परिवर्तित न हो जाय। तब हमारे इस प्रयोग का पता सारे ब्रह्मांड को लग जायगा क्योंकि पृथ्वी तारा बन जायेगी।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

फ़ोटोग्राफ़िक फ़िल्म की छोटी-सी पट्टी पर कुछ घब्बे दिखाई देते हैं और इनसे निष्कर्ष यह निकलता है कि हमारी पृथ्वी कहीं अग्नि लो को उगलता हुआ तारा न बन जाय। इस फ़ोटोग्राफिक पट्टी का ठीक आयोजन और उससे प्राप्त निष्कर्ष केवल कुछ दशक वर्षों के ही, रसायन, भौतिकी एवं गणित के अद्भुत गवेषणाओं के फलस्वरूप हुई थी। परमाणु-भार का मापन ऐस्टन के केवल १०० वर्ष पूर्व ही आरम्भ हुआ था। ऐस्टन की विधि से विभिन्न संहति वाले परमाणुओं को इतनी यथार्थता से पहचाना जा सका कि उनसे इतने महत्त्वपूर्ण निष्कर्ष निकले। कदाचित् ये निष्कर्ष १९२२ के रसायनज्ञों को दूर भविष्य के मालूम पड़े हों, क्योंकि उनका विश्वास था कि ये व्यावहारिक एवं औद्योगिक रसायन को, जिनमें वे रुचि रखते थे, प्रभावित नहीं करते; तथापि इससे परमाणु-ऊर्जा के विकास की नींव पड़ी। संहति-वर्णक्रम-लेखक से कमशः जिटल पदार्थों के विश्लेषण किये जाने लगे।

१९१८ में ए० जे० डेम्प्स्टर (A. J. Demspster) महोदय ने शिकागों में एक 'संहित-वर्णक्रम-लेखक' का विकास किया था। इसमें एक तापदीप्त प्लैटिनम प्लेट से गवेषणा किये जाने वाले लवण वाष्प में परिवर्त्तित हो जाते थे और तब उनकों स्थिर वैद्युत चुंबकीय क्षेत्रों में लाया जाता था। १९३५ के डेम्प्स्टर के यंत्र में विद्युत् चिनगारी से ही तत्त्वों के आयन बन जाते थे। इस विधि से १७ तत्त्वों के ३३ नये समस्थानिकों का ज्ञान सम्भव हुआ। आज संहित-वर्णक्रम लेखकों को यंत्र-व्यापारियों से खरीदा जा सकता है और इनका अनेक प्रयोगशालाओं में अति सूक्ष्म एवं अति कुशल हिथार के रूप में प्रयोग होता है। उदाहरणतया, इससे प्राकृतिक गैस और खनिज तैल प्रभाजनों में पाये जाने वाले पदार्थों के जिटल मिश्रण का विश्लेषण किया जा सकता है।

फ़िट्ज़ प्रेग्ल (Fritz Pregl) (१८६६-१६३०)

"कार्बनिक पदार्थों के माइक्रोबिक्लेषण (microanalysis) की विधि के आविष्कार के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

फिट्ज प्रेग्ल का जन्म, लाइबाख, आस्ट्रिया में हुआ था। पहले आपकी रुचि ओषिध-विज्ञान की ओर थी और आप १८९३ में ग्राज विश्व-विद्यालय से औषध के डाक्टर (Dr. Med.) हो गये। जब आप कायिकी (फिजिओलोजी) एवं औतिकी (Histology) में सहायक के पद पर कार्य कर रहे थे, तो आपने रसायन का भी अध्ययन किया। १९०४ में आपने जर्मनी की यात्रा की। थोड़ा समय वहाँ आपने आस्ट्वल्ड के साथ लाइपिजिंग में बिताया, किन्तु अधिकतर समय बर्लिन में बीता, क्योंकि आप एमिल फ़िश्चर से प्रभावित हो चुके थे।

दूसरे वर्ष जब आप ग्राज लौटे तो आपने कायिकी पर शोधकार्य आरम्भ किया, विशेषतया पित्त अम्लों (bile acids) पर । शुद्ध पदार्थ इतनी कम मात्रा में बनते थे कि आपको यह सोचना पड़ा कि प्रयोग बहुत अधिक मात्रा में पदार्थों को लेकर आरम्भ किया जाय अथवा बने हुए इन बहुमूल्य पदार्थों की सूक्ष्म मात्राओं का ही विश्लेषण किया जाय । आपने सूक्ष्म मात्रा में विश्लेषण के लिए निश्चय किया ।

१९००-१३ के बीच में जब आप इन्सब्नुक में प्रोफ़ेसर थे तब आपने कार्बनिक पदार्थों की सूक्ष्म मात्राओं का होशियारी से दहन करके कार्बन, हाइड्रोजन और नाइड्रोजन के निर्धारण (determination) की विधि को यत्न द्वारा सम्पादित किया। १९१३ से लेकर मृत्यु के समय तक आप ग्राज विश्वविद्यालय में ही रहे, क्योंकि आप इसे वियना के बड़े विश्वविद्यालय की अपेक्षा अधिक पसंद करते थे। आप अपनी विधि की बारीकियों का क्रमशः संस्कार करते रहे और बाद में आप दहन को स्वतःचालित बनाने

में सफल हुए। आपने इस माइकोविश्लेषण विधि का अपने एन्जाइम, जलवत् भाग (Sera) एवं पित्त अम्ल सम्बन्धी कार्य में खूब उपयोग किया। आपने अपनी इस विधि का महत्त्व फारेन्जिक (Forensic) विश्लेषण में भी दिखाया जिसमें जहरीले ऐलकेलाइडों की न्यूनातिन्यून मात्राओं का सापेक्ष सरलता से मापन किया जा सकता था।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का विवरण

"कार्बनिक पदार्थ के अणु में तत्त्वों की समानुपातिक मात्रा को जानने के लिए उसका ऐसी परिस्थितियों में दहन किया जाता है, जिससे उसका सारा कार्बन कार्बन डाइ-आक्साइड में, और सारा हाइड्रोजन जल में परिवर्त्तित हो जाय। कार्बन डाइ आक्साइड को पोटासियम हाइड्राक्साइड अथवा चूने एवं सोडे के मिश्रण में और जल का कैलसियम क्लोराइड में पूर्ण अवशोषण कर लिया जाता है। अवशोषक पदार्थों के भार में जो वृद्धि होती है उसके द्वारा दहन से बने पदार्थों की मात्रा ज्ञात हो जाती है और इससे विश्लेषित पदार्थ में कार्बन और हाइड्रोजन का अनुपात ज्ञात किया जा सकता है। दहन एक ऊँचे ताप पर पिघलने वाले शीशे की नली में किया जाता है। उसकी लम्बाई इतनी होती है जिससे उसमें विश्लेषण किये जाने वाले पदार्थ के साथ ताम्र आवसाइड एवं दहन को पूर्ण करने वाले अन्य पदार्थ रखे जा सकें। जहाँ पर अवशोषण होता है, वहाँ जल एवं कार्बन डाइ आक्साइड के अतिरिक्त और कोई पदार्थ नहीं जाने दिया जाता। जब पदार्थ में नाइट्रोजन, गंधक एवं फ़ास्फ़ोरस भी होते हैं तो इनका मापन पृथक् रूप से किया जाता है। पदार्थ की तात्विक रचना को जान लेने के बाद तत्त्वों के समूहों का निर्धारण होता है--जैसे, कार्बाविसल समूह, जो पदार्थ के अम्लीय लक्षणों के लिए उत्तरदायी होता है; अथवा मेथाक्सिल समूह, जो मेथेनाल का अवशेष होता है और अपने आक्सिजन परमाणु की सहायता से अणु में जुड़ा होता है; अथवा मेथिल-इमाइड, जिसमें मेथेनाल का आक्सिजन समृह अमोनिया के अवशेष से, जिसका सूत्र NH होता है, हटा दिया जाता है।

"जब विश्लेषण किये जाने वाले पदार्थ में नाइट्रोजन, हेलोजन अथवा गंधक होती है तो उसके दहन से कुछ गैसीय पदार्थ बनते हैं, जिनको भूल से कार्बन डाइ आक्साइड के रूप में तोल लिया जाता है और उनकी गणना भी उसी रूप में हो जाती है। ऐसा इसलिए होता है क्योंकि ये पदार्थ कार्बन डाइआक्साइड के अवशोषक सोडे-चूने के मिश्रण

1. Lex Prix Nobel en 1923 से अनूदित।

से अवशोषित हो जाते हैं । इन परिस्थितियों में इन पदार्थों को अवशोषक यंत्र के पास हरगिज नहीं पहुँचने देना चाहिए ।

मैं को विश्लेषण के समय दहन नली में विभिन्न पदार्थों के संघटन (composition) के अनुसार कई प्रकार के पदार्थ रखे जा सकते हैं। किन्तु मैं एक ऐसे पदार्थ को निकालना चाहता था, जो कार्बन डाइ आक्साइड एवं जल के अतिरिक्त सब गैसीय पदार्थों को सोख ले। मैं इसको सब प्रकार के दहन में दहन-नली में भरा जा सकने वाला पदार्थ कहता हूँ। यह ताम्त्र आक्साइड और सीस-क्रोमेट का मिश्रण होता है, जिसके दोनों ओर चाँदी का भाग होता है और अंत में सीस सुपर आक्साइड और १८०° तक तिपत अदह (asbestos) होता है।

"सब परिस्थितियों पर घ्यान देने से २-४ मिलीग्राम पदार्थों से बिलकुल यथार्थ विक्लेषण किये जा सकते हैं। कम-से-कम १ मिलीग्राम पदार्थ का प्रयोग किया गया। इसमें भी जो त्रुटि हुई वह स्वीकृत त्रुटिसीमा के अंदर ही थी। इस प्रकार हमने विक्लेषण के लिए आवश्यक पदार्थ की मात्रा में अभूतपूर्व कमी कर दी है और जब हम यह विचार करते हैं कि लीबिग आधा ग्राम और कभी-कभी १ ग्राम पदार्थ को लेकर विक्लेषण करते थे तथा पिछली शताब्दी के अंत में यह मात्रा ०.१५ से ०.२ ग्राम तक हो गयी, तो हम यह कह सकते हैं कि इन दस वर्षों के भीतर ही हमने मैं को-विक्लेषण के लिए आवश्यक पदार्थ की मात्रा के सौवें भाग से ही माइको-विक्लेषण किया है और इसमें यथार्थता की बिलकुल कमी नहीं हुई है। मैं यह कह सकता हूँ और मैं इसे अपने विद्यार्थियों के साथ देखता भी हूँ कि माइकोविक्लेषण विधि से अधिक यथार्थता आ सकती है, क्योंकि मैं कोविक्लेषण की अपेक्षा इसमें आवश्यक परिस्थितियाँ अधिक होती हैं और उनकी पूर्ति अधिक अच्छी विधि से होती है। इसके अतिरिक्त दो और लाभ भी हैं। एक तो इससे गैंस और प्रतिकर्मक बचते हैं और दूसरे समय भी बचता है, जो कदाचित् अधिक महत्त्वपूर्ण है। मैं को-विक्लेषण की अपेक्षा तिहाई समय में ही इससे परिणाम प्राप्त हो जाते हैं।

"एक कार्बनिक पदार्थ में तत्त्वों के परिमाणात्मक (Quantitative) मापन के साथ-साथ उसके कुछ तत्त्व समूहों का परिमाणात्मक निर्धारण भी बहुत आवश्यक है। फलतः मैंने अम्लमितीय विधि से फ़िनोल्फ़थैलीन का सूचक रूप में प्रयोग करके कार्बाक्सल समूहों के मापन में भी शोधन किया है और मेथाक्सल तथा मेथिल इमाइड समूहों के निर्धारण पर भी घ्यान दिया है।

"इसके साथ-साथ मैंने क्वथनांक निर्घारण से अणु-भार निकालने की विधि को

माइको-विश्लेषण रीति से करना बताया है। हम लोग ७ मिलीग्राम पदार्थ की मात्रा से ही विश्वसनीय मानों को बता सकते हैं।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

बहुत सूक्ष्म मात्राओं में पदार्थों का परिचय प्राप्त करने की विधियाँ रसायन में नवीन नहीं हैं। लगभग एक शताब्दी पूर्व बुन्सन (Bunsen) और किरशाफ़ (Kirchhoff) ने गणना की थी कि वे एक मिलीग्राम के हजारवें भाग में उपस्थित सोडियम अथवा दूसरे तत्त्वों का, जो लो को रंग देते हैं, परिचय प्राप्त कर सकते हैं। कुछ शर्कराएँ और प्रोटीन विशेष प्रतिकर्मकों से रंगीन विलयन बनाती हैं और इनकी सहायता से उनका परिचय भी प्राप्त किया जा सकता है। तथापि कुछ मिलीग्राम कार्बनिक पदार्थ को लेकर उसका विश्लेषण करना एक नवीन सफलता थी। कायिकी-रसायन पर जो शोध-कार्य हो रहा था, उसमें इससे बड़ी सहायता मिली। पौधे एवं पशुओं में सूक्ष्म मात्रा में उपस्थित कार्बनिक पदार्थ जीवन-रसायन के दृष्टिकोण से बड़े उपयोगी सिद्ध हुए। ये पदार्थ टनों कार्बनिक पदार्थों से केवल कुछ ग्राम की मात्रा में बन पाते थे। रंग द्रव्य, विटामिन और हार्मोन पर शोध-कार्य के लिए माइको-विश्लेषण विधि की नितांत आवश्यकता थी।

रेडियम-धर्मिता मापन द्वारा इनसे भी सूक्ष्म मात्रा में पदार्थों की उपस्थिति का ज्ञान हो सकता है। अतः मैको से माइको-विश्लेषण और अंततोगत्वा अतिमाइकोविश्लेषण (Ultramicroanalysis) की ओर रसायन अग्रसर हो उठा।

माइको मात्राओं को तोलने के लिए पहले प्राचीन सिद्धान्तों पर आधारित तुलाओं का ही प्रयोग होता था; उदाहरणतया, क्टूलमान (Kuhlaman) तुला से प्रेग्ल का कार्य सम्भव हो सका। अति-माइको रूप से तोलने के लिए तुला बनाने में अन्य सिद्धांतों का उपयोग करना पड़ा।

१६२४

कोई पुरस्कार नहीं दिया गया

१६२५

रिचर्ड जिगमांडी (Richard Zsigmondy) (१८६५-१६२६)

"किलिलीय (colloidal) विलयनों की विषमांग प्रकृति को स्पष्ट करने के लिए और इस संबंध में उन विधियों को निकालने के लिए, जो आधुनिक किलल रसायन के लिए आधारस्वरूप बन गयी हैं।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

रिचर्ड जिगमांडी का जन्म वियेना में हुआ था, जहाँ आपके पिता डाक्टर थे और जरीही (surgical) यंत्रों के आविष्कारक थे। रिचर्ड आरम्भ से ही भौतिकी और रसायन में रुचि दिखाने लगे। आपने वियेना और म्युनिख में अध्ययन किया। जो समय आपने ए० कुन्ड्ट (A. Kundt--१८३९-१८९४) के साथ उनके सहायक के रूप में बिताया वह सबसे अधिक महत्त्वपूर्ण है। जिन विषयों पर कुन्डट ने शोध-कार्य किया, उनमें से एक विषय था-अप्रकृत वर्णक्रम, जो उन पदार्थों से प्राप्त होता है जो प्रकाश का उच्च विशिष्ट अवशोषण करते हैं। कुन्ड्ट ने जिंगमांडी का उन चमकीले रंगों की ओर घ्यान आकर्षित किया जो पोसिलेन पर फैलाये स्वर्ण मिश्रणों के कार्बनिक पदार्थों द्वारा होता है। जो पदार्थ स्वर्ण से मिलाये जाते हैं उनका रंगों के ऊपर विशेष प्रभाव होता है और ये रंग तब बनते हैं जब पोसिलेन को गरम किया जाता है। जब जिगमांडी आस्ट्रिया लौटे और उन्होंने ग्राज विश्वविद्यालय की फ़ैकल्टी में प्रवेश किया, तो आपने स्वर्ण रंगों का क्रमबद्ध ज्ञान प्राप्त करने की चेष्टा की। यह एक पूराना विषय था। पहले के कीमियागर भी इस विषय में रुचि रखते थे। १६७९ में जोहैन कुन्कल (Johann Kunckel) ने स्वर्ण बनाना आरम्भ किया, किन्तु इसके बनाने के बजाय आप माणिक्य शीशे के आविष्कार में सफल हुए। इसकी विधि गुप्त रखी गयी। एक दूसरे कीमियागर, एन्ड्रियास कैसियस (Andreas Cassius) ने एक आश्चर्यजनक बैंजनी रंग द्रव्य निकाला । यह स्वर्ण विलयन में स्टैनिक क्लोराइड

के विलयन को मिलाने से अवक्षेपित होता था। १८५७ में अंग्रेज रसायनज्ञ माइकेल फ़ैरडे ने माणिक्य शीशे की व्याख्या उसको छितरित (dispersed) स्वणं बता कर की। आपने स्वणं लवणों के साथ भी प्रयोग किया और इनमें ईथर में विलीन फ़ास्फ़ोरस को डाला। इससे खूब गहरे रंग वाले घातु के छितरन (dispersion) बन गये। इन सूक्ष्म छितरनों को कलिलीय कहा गया। इस शब्द का सबसे पहले प्रयोग ग्रैहम (Graham) ने उन विलयनों के लिए किया था, जो पशु से प्राप्त गोंद अथवा जिलेटिन से बनते हैं और कहा था कि ये एक पृथक् प्रकार के विलयन हैं।

जिगमांडी (Zsigmondy) ने जब १८९७ में जीना (Jena) की शीशे की फ़ैक्टरी में पद ग्रहण किया, तब भी आप इस विषय पर कार्य करते रहे। १९००—१९०३ तक आप अपनी व्यक्तिगत प्रयोगशाला में भी इस पर कार्य करते रहे। जान टिंडल (John Tyndall) ने १८८१ में अतिसूक्ष्मदर्शीय (Ultramicroscopical) रूप से छोटे कणों के देखने के लिए परीक्षण की रेखा से समकोण तल से कणोंको प्रकाशित करने की बात बतायी थी। इसी को जिगमांडी ने आधार बनाया और १९०३ में भौतिकीज्ञ सीडेनटाप्फ़ (Siedentohf) के साथ अति सूक्ष्मदर्शी का आविष्कार किया। यह कलिलों के बारीक परीक्षण के लिए सब प्रकार से उपयोगी यंत्र है।

१९०७ के उपरांत आप गाटिन्जन (Gottingen) विश्वविद्यालय के अकार्बनिक रसायन के इंस्टीट्यूट के डायरेक्टर रहे ।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का विवरण

"मैंने माणिक्य-शीशे और कुछ मिट्टी संबंधी रंगों पर अन्वेषण किया, जो स्वर्ण की बारीकतम छितरन के फलस्वरूप बनते हैं। मुझे यह घ्यान आया कि रासायनिक रूप से एक दूसरे से मिलते-जुलते यौगिक इन रंगों के उत्पादन में काफी भिन्न प्रभाव दिखाते थे। यह परीक्षण और अधिक आश्चर्य-जनक हुआ जब हमने यह देखा कि एक दूसरे से विपरीत गुणधर्मी वाले यौगिक का बारीकतम छितरन रूप में स्वर्ण के रंगों पर प्रभाव कभी-कभी एक प्रकार का होता है।

"रसायन के पूर्व अनुभवों से यह ज्ञान पृथक् था। फलतः मैंने इन परीक्षणों के कारण को उन विधियों से जानने की चेष्टा की जो शुद्ध रूप से रासायनिक नहीं थीं। सबसे पहले मैंने कैसियस के बैंजनी रंग पर विशेष रूप से कार्य किया। उस समय गहरे लाल कलिलीय स्वर्ण को बनाने की सबसे निश्चित विधि यह थी कि फार्मेल्डीहाइड (formaldehyde) का उपयोग किया जाय। इस विधि से मैंने काफी मात्रा में

शुद्ध, गहरा लाल किलिटीय रंग बना लिया। इस स्वर्ण से मैंने कैसियस के बैंजनी रंग के संश्लेषण की चेष्टा की और जब मुझ इस प्रयोग में सफलता मिली तो यह विचार सिद्ध हो गया कि कैसियस का बैंजनी रंग बारीक रूप से बँटे स्वर्ण और किलिटीय स्टैनिक अम्ल का मिश्रण था। किन्तु, इसके विपरीत जैसा बर्जीलियस महोदय पहले ही देख चुके थे, यह पूर्ण रूप से रासायनिक पदार्थ की भाँति कार्य करता है। इससे मुझे किलिटीय अवक्षेपणों को समझने में बड़ी सहायता मिली। त्रुटियों से बचने के लिए यह आवश्यक है कि किलिटीय पद्धतियों की व्याख्या के लिए इस अनुभव पर भी विचार किया जाय। संक्षेप में यह कहा जा सकता है कि कुछ परिस्थितियों में किलिटीय मिश्रण एक रासायनिक यौगिक की भाँति कार्य कर सकता है और इसको भूल से यौगिक समझा जा सकता है।

"स्वर्ण की एक ही मात्रा वाले द्रव आम तौर से देखने पर विभिन्न मालूम पड़ सकते हैं; इसके विपरीत, जो विलयन साघारण रूप से देखने पर साफ़ मालूम पड़ते हैं उनमें प्रकाश के फ़रडे—टिंडल कोन (Faraday Tyndall Cone) की तीव्रता में अन्तर हो सकता है।

"कुछ समस्याओं के लिए सूक्ष्मदर्शी के नीचे केवल प्रकाश के कोन का परीक्षण पर्याप्त नहीं था। फलतः, मैंने अधिकतम यथार्थता से प्रकाश कोन के परीक्षण के लिए एक सूक्ष्मदर्शी का विकास किया।

"जीना में एच० सीडेनटाफ (H. Siedentopf) के साथ मैंने इस विधि का संस्कार किया। बड़ी दक्षता (efficiency) वाला एक यंत्र बनाया गया। यह दीर्घ छिद्र-अति सूक्ष्मदर्शी (Slit ultramicroscope) था। इससे एक मिलीमीटर के करोड़वें अंश वाले स्वर्ण कण को भी सूर्य के प्रकाश में देखा जा सकता था।

"किलिलीय विलयनों में अनेक अनुत्क्रमणीय (irreversible) किलिलों के कणों की भाँति स्वर्ण के कणों पर ऋणात्मक विद्युत् का चार्ज होता है। उनके स्थायित्व के लिए इन किलिलों पर विद्युतीय चार्ज का होना बहुत आवश्यक है। यदि कणों पर से चार्ज हटा लिया जाय—उदाहरणतया लवण डाल करके—तो कण आपस में फ़ौरन जुड़ जाते हैं और किलिल में स्कंदन (coagulation) हो जाता है। किलिलीय स्वर्ण में यह दिखाई पड़ता है तब उसका रंग लाल से नीले में परिवर्त्तत हो जाता है। अति सूक्ष्म-दर्शी से केवल प्रत्येक कण के रंग में परिवर्त्तन ही नहीं दिखाई देता, अपितु उससे कणों की संख्या में अद्भुत परिवर्त्तन होता हुआ भी दिखाई देता है।

"संरक्षक (protective) कलिलों को डाल करके स्कंदन में हस्तक्षेप किया

जा सकता है। इस प्रकार स्कंदनकारी को डाल कर कुछ निश्चित समय के पश्चात् प्रत्येक बार अतिसूक्ष्मदर्शी में दिखाई देने वाले कणों की संख्या ज्ञात की जा सकती है, और इस प्रकार स्कंदन के वेग को नापा जा सकता है।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

पदार्थ की तीन अवस्थाएँ बहुत पहले से मानी जाती थीं—गैंस, द्रव और ठोस। एक शताब्दी पूर्व चतुर्थ अवस्था ने भी अपनी ओर रसायनजों का घ्यान आकर्षित कराया, यह अवस्था बारीक छितरन की थी। इस अवस्था में पदार्थ तीन अवस्थाओं में से किसी एक अवस्था में हो सकता है। बहुत सारे पदार्थ इस कलिल अवस्था में पाये जाते हैं। धातु, लवण, कार्बनिक पदार्थ अति बारीक छितरित रूप में कुहरा अथवा फेन (foam) या द्रव अथवा ठोस घोल की भाँति पाये जा सकते हैं। वे वायुमंडल में, प्राकृतिक जलों में, चट्टानों में और जीवाणुओं में पाये जाते हैं। उनका ओषधि रूप में, लेप के रूप में उपयोग होता है; टेक्निकल कार्यों में भी उनका उपयोग होता है, जैसे सिलिका जेल का। उनकी बड़ी सतहों पर विद्युतीय चार्ज रहता है और उन पर विशिष्ट रासायनिक कियाएँ हो सकती हैं; तथापि यह कलिलीय अवस्था काफ़ी नाजुक होती है; जब इसमें संरक्षक कलिल नहीं होते, तब इसको आसानी से विनष्ट किया जा सकता है। किसी दूसरे प्रकार के कलिल को बहुत थोड़ी मात्रा में मिलाने से कलिल पद्धित में स्थायित्व आ जाता है, क्योंकि वे संरक्षक का कार्य करते हैं; दूसरे पदार्थों का प्रभाव इसका उलटा भी हो सकता है।

जितनी टेक्निकल कार्य विधियों में किललीय छितरनों को प्राप्त करने की मांग होती है, लगभग उतनी ही संख्या में ये हानिकर भी होते हैं। उदाहरणतया, यद्यपि अनेक प्रकार के तैल पायस (emulsions) बड़े प्रयास से बनाये जाते हैं, तथापि तैलों का पायस में से पृथक्करण भी प्रायः आवश्यक होता है। किललीय छितरनों को बनाने अथवा बिगाड़ने में, उनके गुणधर्मों का ज्ञान बड़ा सहायक होता है। फलतः अति सूक्ष्मदर्शी में कई विधियों से सुधार किये गये हैं। सीडेन्टाप्फ ने हृदय रूपी संघनित्र (cardioid condenser) को उसमें जोड़ा, इससे वस्तु में प्रकाश इस प्रकार के कोण पर सांद्रित होता है, जिससे केवल किललीय कणों से परावर्त्तित प्रकाश ही उपनेत्र तक पहुँचता है।

थियोडार स्वेदबर्ग (Theodor Svedberg) (१८८४-)

"छितरित पद्धतियों (disperse systems) पर कार्य के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

थियोडार स्वेदबर्ग का जन्म वैल्बो, स्वीडेन में हुआ था। आपने उप्पसल विश्व-विद्यालय में अध्ययन किया। डॉक्टर उपाधि प्राप्त करने के हेतु लिखी गयी थीसिस में आपने उच्च आवृत्ति वाली विद्युत्-धाराओं के प्रभाव से धातुओं को छितरा कर किललीय विलयनों को बनाने की नयी विधि का वर्णन किया। जब इस प्रकार की धाराएँ स्वर्ण अथवा निकल विद्युदग्रों के बीच में चलायी जाती हैं, तो धातु जल में छितरा जाती है। अति सूक्ष्मदर्शी में परीक्षण करने पर धातु के महीन कण दिखाई पड़ते हैं। स्नातक होने के एक वर्ष बाद १९०९ में आपने इन विधियों का लगभग ५०० पृष्ठ वाली एक पुस्तक में वर्णन किया। सूक्ष्म रूप से छितरित कण सदैव गित अथवा कंपन की दशा में रहते हैं। स्काटलैंड के वनस्पति-वैज्ञानिक रा० ब्राउन (R. Brown) ने इसका परीक्षण आलम्बित परागों में किया था। स्वेदबर्ग ने इस ब्राउनीय गित (Brownian Movement) का अध्ययन किया और कुछ मोटे कलिलीय कणों पर स्वयं उन अणुओं की गित के प्रभाव को देखा, जो उनसे टकराते हैं। इन प्रायोगिक अध्ययनों का प्रकाशन अणुओं का अस्तित्व (The existence of the Molecules) शीर्षक रूप में १९१२ में हुआ।

उसी वर्ष उप्पसल में स्वेदबर्ग प्रोफ़ेसर बन गये। तब आपने अपना घ्यान कलिलीय कणों पर गुरुत्व के कर्षण (pull) में वृद्धि पर जमाया। यह वृद्धि सेन्ट्रीफ्यूज में उसको उच्च वेग से घुमाने पर की जा सकती है। स्वेदबर्ग ने एक अति सेन्ट्रीफ्यूज (ultra-centrifuge) का विकास किया। यह कार्य अंशतः उस समय हुआ जब आप मैडिसन वीस (Madison, Wis.) में १९२२-२३ तक अतिथि बनकर

शोधकर्त्ता और लेक्चरर के रूप में रहे थे। जिन पदार्थों का अणु बहुत बड़ा होता है— जैसे प्रोटीन, ऐसे कार्बनिक पदार्थों के विलयनों पर शोधकार्य करने के लिए अति-सेन्ट्री-पृयूज बनाया गया था। उप्पसल विश्वविद्यालय में भौतिक रसायन के इंस्टीट्यूट में डायरेक्टर रह कर अब भी आप यह कार्य कर रहे हैं।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन'

"इस विधि का आधार यह तथ्य था कि......अति सूक्ष्मदर्शी में कल्कन संतुलन (Sedimentation equilibrium) के मापन से भारी अणुओं की संहति का निर्धारण सम्भव होना चाहिए।

"जब एक बन्द पात्र में किसी विलयन को काफ़ी देर तक सेन्ट्रीफ़्यूज किया जाता है तो अंततोगत्वा एक संतुलन की अवस्था आ जाती है और तब कल्कन और विसरण (sedimentation diffusion) एक दूसरे के बराबर हो जाते हैं। उस समय अणु-भार के निर्धारण के लिए केवल घूर्णन केन्द्र से स्व और स्व सेंटीमीटर दूरी पर दो बिन्दुओं पर विलयन के सांद्रण के अनुपात के मापन की आवश्यकता होती है; ताप, सेन्ट्रीफ़्यूज के वेग एवं विलयशील के आंशिक विशिष्ट आयतन (partial specific volume) तथा विलायक के घनत्व का भी ज्ञान होना चाहिए।

"यह सूत्र केवल तनु विलयनों के लिए लागू होता है। सांद्र विलयनों के लिए अणुभार निकालने वाले सूत्र में विलायक की आंशिक विशिष्ट स्वतंत्र ऊर्जा (partial specific free energy) का भी ध्यान रखना चाहिए।

"अध्ययन किये जाने वाले विलयन की थोड़ी मात्रा -0.0१ से 0.२५ घन सें० - को एक शीशे अथवा स्फटिक (quartz) के पात्र में रख दिया जाता है। पात्र में समतल समांतर दीवारें होती हैं और उसको स्थिर ताप पर रख कर विशेष सेन्द्रीपृयूज में घूणित किया जाता है। जब सेन्द्रीपृयूज का बल गुरुत्व से ५००० गुना हो जाता है, तो इस सेन्द्रीपृयूज का फ़ोटो ले लिया जाता है। जब संतुलन की अवस्था आ जाती है और पात्र की फ़ोटो ले ली जाती है, तो विभिन्न सांद्रण वाले विलयनों की श्रेणी (series) की उसी पात्र में सेन्द्रीपृयूज को थोड़ी देर चला कर ही फोटो ले ली जाती है, अर्थात् उस समय जब कि कल्कन प्रायः आरम्भ नहीं होता। तब एक प्लेट

*. "A Method for the Determination of the Molecular Weight of the Proteins", Journal of the American Chemical Society, Vol. XLVIII 1926 के वृत्र ४३० से अनुदित। पर विलयन की सब फ़ोटो लगा ली जाती हैं—कल्कन संतुलन की ओर जाते समय की, उस अवस्था के पहुँचने के बाद की और विभिन्न सांद्र वाले विलयनों की। तब स्वतः अंकित माइक्रोफ़ोटोमीटर (self registering microphotometer) की सहा-यता से प्लेट रिकार्ड कर ली जाती है। इस प्रकार के रेकार्ड को प्राप्त करने पर एक वक्र बनता है। इससे विलयन के सांद्रण और घूर्णन केन्द्र से उसकी दूरी का सम्बन्ध सरलता से स्थापित हो जाता है।

"हेमोग्लाबिन रक्त की श्वास प्रक्रियात्मक शक्ति के सूत्र के लिए आवश्यक गुणन-खंड है, और इसका कायिकी-महत्त्व विख्यात है। इन कारणों से इसका अणुभार ज्ञात करना अति आवश्यक है।.....अणुभार ज्ञात करने के लिए हिमांक अथवा बाष्प-दाब के निर्धारण की जो साधारण विधियाँ हैं वे इतने अणुभार वाले पदार्थ में स्वभावतः नहीं लग पातीं और इसीलिए हेमोग्लाबिन के अणुभार के मापन के लिए जो पहले कार्य हुआ है, उसमें अर्घ पारगम्य झिल्ली (semi permeable membrane) द्वारा उसके रसाकर्षण दाब के मापन का ही वर्णन है।

"हमने जो पहले प्रयोग किये, उनमें डायालाइज (dialyze) किये हुए आक्सी हेमोग्लाबिन के शुद्ध जलीय विलयन और १% पोटैसियम क्लोराइड विलयन का प्रयोग किया गया। इनसे हेमोग्लाबिन का जो अणुभार निकला वह उसके न्यूनातिन्यून मान-१६,७००-से ३-४ गुना अधिक था।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

गुरुत्व की प्रक्रिया से अणुओं का उनके विलयनों में पृथक्करण, अणुभार ज्ञात करने की सबसे सीधी और सरल विधि जान पड़ती है। किन्तु इसमें अनेक बातें आ जाती हैं और उन पर विचार तथा तुलनात्मक डेटा (Data) के दृष्टिकोण से उनका मूल्यांकन करना चाहिए। गुरुत्व के प्रभाव की जो गणना की जाती है उसमें अणुभार केवल एक ही गुणनखंड है; पदार्थ के आकार और उसकी सापेक्ष गुरुता पर भी विचार करना चाहिए; विलायक के बंधकों पर भी विचार करना चाहिए और ये विलायक की अम्ली-यता अथवा क्षारीयता के अंश (degree) पर तथा लवणों की उपस्थित पर आधारित होते हैं। घूर्णन के उच्च वेग को प्राप्त करने के लिए बनाये यंत्र में कई विधियों से परिवर्तन करना पड़ा। जिस पदार्थ से घूर्णक बनाया गया, उसके भार एवं उसकी मजबूबी के अनुसार, उसका चयन किया गया। विद्युत्-शक्ति से यंत्र को नहीं चलाया गया। उसके स्थान पर धिर्री (Turbine) लगायी गयी। परीक्षण और कल्कन की

फ़ोटो लेने के लिए जो प्रबन्ध किया गया उस पर भी काफ़ी ध्यान लगाना पड़ा। बहुत छोटे सेन्ट्रीफ़्यूजों को जिनके घूर्णक का व्यास केवल एक सेंटीमीटर होता है, १० लाख घूर्णन प्रति मिनट के हिसाब से चलाया जा सका। इसके विपरीत बड़े-२० सेंटीमीटर तक-व्यास के घूर्णक वाले सेन्ट्रीफ़्यूज से गुरुत्व से ३४,८०० गुना अधिक बल, केवल १८,००० घूर्णन प्रति मिनट के वेग से लगाया जा सका।

प्रोटीन, वायरसों और संक्लिष्ट रेजीनों के अणुभार को अति सेन्ट्रीफ्यूज से ज्ञात किया गया। उच्च रीढ़ जन्तुओं में हेमोग्लाबिन का अणुभार ६८,००० होता है; कुछ जीवाणुओं में यह ३४,००० होता है और निम्न रीढ़ जन्तुओं में केवल, १७,०००। दूसरे रक्त रंगद्रव्य हीमोसायेनिब का अणुभार ९० लाख निकला। मापनों की कुछ विधियों से सेल्युलोज में फलशर्करा की २००० इकाइयाँ जान पड़ती हैं। अति सेन्ट्री-फ्यूज में इससे कम आणव इकाइयों का परीक्षण हो सकता है; इनमें फलशर्करा की केवल १०० इकाइयाँ हो सकती हैं। उच्च बहुअंशी (highly polymeric) संक्लिष्ट रेजीनों के व्यापारिक उत्पादन के समय सेन्ट्रीफ्यूज के बड़े बल को लगाकर कल्कन पर अन्वेषण किया जा सकता है और इससे अणुओं के आकार और रूप का ज्ञान हो सकता है; यह ज्ञान बड़े औद्योगिक महत्त्व का है।

हाइनरिश बीलैंड (Heinrich Wieland) (१८७७)

"पित्त अम्लों और उनके सदृश यौगिकों पर शोध-कार्य के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

हाइनरिश वीलैंड का जन्म फोरजहाइम, बादेन में हुआ था। आपके पिता रसायनज्ञ थे। हाइनरिश ने जर्मनी के कई विश्वविद्यालयों में रसायन का अध्ययन किया। १९०१ में आपने म्यूनिख विश्वविद्यालय से डाक्टर की उपाधि प्राप्त की। वहीं १९१३ में आप कार्बनिक रसायन के प्रोफेसर बन गये। कैंसर विल्हेल्म इंस्टीट्यूट में हाबेर के के साथ १९१७-१८ तक युद्ध-कार्य करने के बाद आपने १९२१ में फ़ाइबुर्ग में शिक्षा संबंधी कार्य एवं शोध आरम्भ की। १९२६ के उपरांत आपने म्यूनिख में विल्सटैटर के उत्तराधिकारी के रूप में कार्य किया।

इस शताब्दी के आरिम्भक वर्षों में जीवन-रसायन का जो नवीन रूप बना था, उसकी ओर वीलंड बहुत आकर्षित हुए। अपने प्रथम म्यूनिख काल में आपने जीवन में आक्सीकरण के केन्द्रीय प्रक्रम पर काफ़ी मौलिक कार्य किया था। हम श्वास लेकर रक्त को आक्सीजन देते हैं; यही आक्सीजन श्वास निकालते समय कार्बन से संयोग करके कार्बन डाइ आक्साइड के रूप में एवं हाइड्रोजन से संयोग करके जल रूप में बाहर आती है। आक्सीकरण की जो सबसे सरल व्याख्या है, वह आक्सीजन से संयोग है। किन्तु वीलंड ने हाइड्रोजन के कार्य पर भी जोर दिया और कहा कि जो आम तौर से आक्सीकरण जान पड़ता है, वह महत्त्वपूर्ण दशाओं में डिहाइड्रोजनीकरण (dehydrogenation) भी हो सकता है। जब किसी धातु का आक्सीकरण होता है—उदाहरणतया लोहे में जंग लगना—तो निश्चित रूप से आक्सीकरण की विधि में हाइड्रोजन का विनाश होता है, क्योंकि धातु और जल में एक मध्यवर्ती (intermediary) यौगिक बनता है।

Fe + $H_2O \rightarrow$ Fe $(H_2O) \rightarrow$ FeO + H_2 लोह जल हाइड्रेट आक्साइड हाइड्रोजन जीवाणु में मध्यवर्त्ती यौगिक के आक्सीकरण से, यौगिक का हाइड्रोजन किसी हाइ-

ऐलकेलाइडों, पित्त अम्लों और बड़े विषेले जीवन संबंधी पदार्थों पर कार्य हुआ। जब आपके मित्र विनडाउस (Windaus) (देखिए पृ०) डिजीटैलिस ग्लूको-साइड्स (digitalis glucosides) पर कार्य कर रहे थे तो वीलेंड ने पशु-शरीर में निर्मित हृदय के विषों की रासायनिक रचना को स्पष्ट किया, विशेष रूप से स्थल मेंडक (toad, भेक) द्वारा उत्पादित एक विष का। सी०शोएफ (C. Schopf) के साथ आपने तितिलियों के परों पर रंगद्रव्यों की रासायनिक रूपरेखा का विकास किया और मछली की चमड़ी पर उसके सदृश पदार्थों को प्राप्त किया। जिगर में एनीमिया नाशक (anti-anemic) पदार्थों पर शोध-कार्य के लिए यह बिलकुल पृथक विषय बड़ा महत्त्वपूर्ण सिद्ध हुआ।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन'

नोबेल पुरस्कार प्राप्त करते समय वीलैंड ने उस विधि का वर्णन किया जिससे आप पित्त से प्राप्त सबसे महत्वपूर्ण अम्ल—कोलिक अम्ल—के अणु में आक्सिजन का उपयुक्त स्थान बताने में समर्थ हुए थे। इस विधि में अनेक स्थलों पर हकना पड़ता था; इन विभिन्न स्थलों पर पित्त से, जो आरंभिक पदार्थ था, निकले हुए विभिन्न पदार्थों को विभिन्न पित्तीय नाम देने पड़ते थे। एक साधारण योजना को बनाना था; २४ कार्बन परमाणुओं को निश्चित संख्या दी गयी, क्योंकि ऐसा समझा जाता था कि ये परमाणु एक दूसरे के बाद आते हैं और चार घेरों (rings) में तथा उनसे संयुक्त निश्चित स्थानों पर पार्वश्रृंखला में व्यवस्थित होते हैं। तब अणु को सीधा बनाकर समझना था; यह अच्छी प्रकार से नियंत्रित करके अणु के आंशिक विनाश से किया जाता था, अथवा कभी-कभी अणु को और अधिक जटिल बनाना पड़ता था—उदाहरणतया हाइड्राविसल समूहों की प्रिनयार्ड प्रतिकर्मक से रक्षा करके। उस समय कुछ अनि-श्चितता रह गयी, किन्तु अणु में जो कृतिम परिवर्तन किये गये थे, उनसे उसकी आंतरिक रचना को स्पष्ट रूप से समझने में बड़ी सफलता मिली।

र. Lex Prix Nobel en 1927 से अनूदित।

"कोलिक अम्ल के सूत्र से एक ऐसे आकार का ज्ञान होता है जिसमें कार्बन के चार संघनित घेरे हैं और उनमें तीन पार्श्व श्रृंखलाएँ लगी हुई होती हैं।

''कार्बाक्सिल समूह, जो अम्लीयता के लिए उत्तरदायी है, एक पार्क्व श्रृंखला पर होता है। कोलिक अम्ल के और तीन आक्सिजन परमाणु ऐलकोहलीय हाइड्राक्सिल समूह के रूप में वितरित होते हैं; कोलिक अम्ल में वे तीसरे, सातवें एवं बारहवें कार्बन परमाणु पर होते हैं । डेसाक्सीकोलिक (desoxycholic) अम्ल, C_{24} H_{40} O_{4} में १२वें कार्बन परमाणु पर हाइड्राविसल समूह नहीं होता और लिथोकोलिक (lithocholic) में एक हाइड्रान्सिल समृह तीसरे कार्बन परमाणु से बँघा होता है। एक कोलिक अम्ल को, C_{24} H_{20} O_4 जो डेसाक्सी-कोलिक अम्ल का समावयव है, मैंने विनडाउस के साथ कई जीवाणुओं के पित्ताशय (विशेषकर हंस, ढोर (cattle) एवं मनुष्य के) से पृथक् किया है। इस कोलिक अम्ल को चीनोडेसाक्सी-कोलिक (Chenodesoxy-cholic) अम्ल और ऐन्थ्रोपो-डेसाक्सीकोलिक (anthropodesoxycholic) अम्ल कहकर व्यक्त किया जाता है। यद्यपि हम दोनों शोधकत्तिओं में आपस में बड़ा सामंजस्य है, तथापि नामकरण के संबंध में हम लोगों में कोई बात तय नहीं हो पायी है। इस अम्ल में दो हाइड्राक्सिल समूह ७वें एवं १२वें कार्बन परमाणु पर स्थापित होते हैं। जैसा स्पष्ट है, ये चारों कोलिक अम्ल एक दूसरे से काफ़ी मिलते-जुलते हैं; केवल उनका आधारभृत ढाँचा ही एक नहीं है, परन्तू उनमें हाइड्राक्सिल समृह का वितरण भी एक प्रकार का है।

"डेसाक्सीकोलिक अम्ल से आरम्भ करके अणु का पहला भंजन किया जाता है; यह घेरे १ में डाइकीटो अम्ल की भाँति तोड़ा जाता है। इस प्रकार दो समावयव डेसाक्सीबिलैनिक (desoxy-billanic) अम्ल प्राप्त होते हैं।

"डेसाक्सीबिर्लैनिक अम्ल से प्राप्त चक्रीय (cyclic) कीटोन (ketone) तोड़ कर खोला गया। कई मध्यवर्ती यौगिकों के बनने के पश्चात् हेक्साकार्बोनिक (hexa-carbonic) अम्ल, C_{23} . H_{34} ., O_{12} बनता है। इसमें एक घेरा पहले की भाँति ही रहता है और इसलिए इसको सोलिनिलक (solanellic) अम्ल कहा गया। गरम करके सोलैनिलिक अम्ल को तोड़ने पर जो विच्छेदन हुआ उससे एक नया घेरा पेंटानोन (pentanons) का बनता है। इसको और तोड़ने पर एक अम्ल C_{22} H_{32} O_{12} प्राप्त होता है, जिसको बिलायडानिक (biloidonic) अम्ल कहते हैं।

"बिलायडानिक अम्ल से आरम्भ करके अंतिम घेरे में प्रवेश करने के सारे प्रयास असफल रहे। "यह स्पष्ट हो गया होगा कि जिन प्रयोगों का अभी तक वर्णन किया गया है इनमें बड़े अणु के केवल दो परमाणुओं को स्पष्ट रीति से हटा लिया जाता है। अब तक हम लोग कदम ब कदम चल रहे थे, किन्तु उपयुक्त समय में कार्य पूरा करने के लिए इस नियम को त्यागना पड़ा।

"हम लोगों ने चोलानिक अम्ल $C_{24}H_{40}$ O_2 के एस्टर से आरम्भ किया। यह सारे समूह का आरंभिक पदार्थ है। इसको ग्रिनयार्ड की प्रतिक्रिया से डाइफ़िनाइल युक्त (diphenylated) कार्बीनोल (carbinol) में परिवर्त्तित किया गया। क्रोमिक अम्ल से इसका अक्सीकरण किया गया। इस प्रकार एक-एक करके कार्बन परमाणुओं को तोड़ा गया। तीसरे कार्बन परमाणु के साथ, चौथा भी टूट गया। इससे सिद्ध हुआ कि इसमें मेथिल-समूह जुड़ा हुआ था। $C_{20}H_{32}$ O_2 अम्ल से आरम्भ करके इस प्रक्रिया में जो नीरसता थी, उसमें एक अद्भृत परिवर्तन हुआ •••••वौथे घेरे को भी खोलने में सफलता मिली। इस चौथे घेरे में कार्बन के केवल ५ परमाणु थे। दूसरे घेरे की पार्श्व-शृंखला के संबंघ से (७वें कार्बन परमाणु के लैक्टा-नोइज्रेशन से एवं डिहाइड्रो—अम्ल के CO—समूह के संघनन से) १८वें कार्बन परमाणु पर पार्श्व-शृंखला की स्थिति निश्चित हो जाती है।

"कोलिक अम्ल के सूत्र का जो हमको इस समय ज्ञान है वह केवल अनुमान स्वरूप है, क्योंकि अंतिम दो कार्बन परमाणुओं की स्थिति को अभी निश्चयात्मक रूप से ज्ञात नहीं किया गया है।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

कोलिक अम्ल का चित्र सामने रखने के कुछ समय पश्चात् वीलंड को उसमें कुछ परिवर्त्तन करना पड़ा। नवीन रासायनिक सादृश्यों द्वारा और एक्स-किरण से प्राप्त चित्रों की सहायता से कार्बन परमाणुओं की दूरी के मापन द्वारा यह पता चला कि १ से १४ तक कार्बन परमाणु तीन बेंजीन घेरों में दो कार्बन परमाणुओं से जुड़े हुए थे और उनसे ५ कार्बन परमाणुओं का केवल एक घेरा दो कार्बन परमाणुओं से जुड़ा हुआ था। इस ढाँचे पर विभिन्न पार्श्व-पृथलाओं से विभिन्न पशुओं के विभिन्न पित्तीय अम्लों के पृथक्-पृथक् गुणधर्मों का कारण स्पष्ट होता है। पौधों से प्राप्त स्टीरोल में भी इसी प्रकार का ढाँचा था। स्थल मेंढक ब्यूफ़ो वल गेरिस (Bufo vulgaris) से प्राप्त ब्यूफ़ो विष कुमुदिनी के वर्ग वाले स्क्विल (squill) पौधे से प्राप्त सिलारेन (scillaren) से रासायनिक रूप से संबंधित था।

खाद्य पदार्थों के पाचन में पित्तीय अम्लों का महत्त्वपूर्ण भाग होता है। उनकी रासायनिक रचना में थोड़े से अंतर से ही ये उपयोगी पदार्थ कभी-कभी विष बन जाते हैं। इसी प्रकार के अन्य रासायनिक पदार्थों का बाद में आविष्कार हुआ। ये सूक्ष्म मात्रा में उपस्थित होकर मनुष्य और पशु की वृद्धि एवं लैंगिक विकास में निश्चयात्मक प्रभाव डालते हैं। पित्तीय पदार्थों के नवीन ज्ञान से लैंगिक हार्मोनों के रसायन का ज्ञान थोड़ ही समय में प्राप्त हो गया।

एडोल्फ् विनडाउस (Adolf Windaus) (१८७६)

''स्टीरोल की रचना के अध्ययन के लिए एवं उनका संबंध विटामिनों से स्थापित करने के लिए।''

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

एडोल्फ विनडाउस का जन्म बर्लिन में हुआ था और वहीं आपकी आरंभिक शिक्षा हुई। आपने फ़ाइबुर्ग एवं बर्लिन में औषध का अध्ययन किया। एमिल फ़िशर (Emil Fischer) के व्यक्तित्व और उनके कार्य से प्रभावित होकर आप अन्य लोगों की भाँति रसायन की ओर आकृष्ट हुए। फ़ाइबुर्ग में रसायन को मुख्य विषय लेकर, एवं भौतिकी तथा जन्तुशास्त्र को सहायक विषय लेकर आपने डाक्टर की उपाधि प्राप्त की। इसके एक वर्ष बाद आप बर्लिन की फिशर कीप्र योगशाला में वापस आग्ये। इसके बाद शीघ्र ही आपने कोलस्टीरोल एवं डिजीटैलिस पर कार्य आरम्भ किया।

कोलस्टीरोल शब्द दो ग्रीक शब्दों—िपत्त (chole) और ठोस (stereos) से मिलकर बना है। मो० शेविरियूल (M. Chevreul) ने इसकी उपस्थिति को वसा में दर्शाया था। यह वसा का वह भाग है, जो साबुन में सोडे अथवा पोटाश की प्रतिक्रिया से परिवित्तित नहीं हो पाता। अनेक पौधों के बीजों एवं फलों से ऐसे असाबुनीकरणीय (unsaponifiable) अवशेष प्राप्त हुए, किन्तु वे कोलस्टीरोल नहीं थे। इन पदार्थों के पूरे समूह के वर्गीकरण के लिए जो कार्य विनडाउस ने किया, उसकी तुलना वालाख द्वारा किये गये तारपीनों पर कार्य (देखिए पृ० ४०) से की जा सकती है। कोलस्टीरोल को पित्ताशय में पड़े पत्थरों द्वारा केलासित किया जा सकता है। इसके एक अणु में २७ कार्बन परमाणु होते हैं। हलकी विधि से आक्सी-करण करने पर इसके ८ कार्बन परमाणु अलग हो जाते हैं; ये कार्बन परमाणु, अणु

के बड़े भाग में (जिसमें कार्बन परमाणुओं के चार घेरे होते हैं) लगी पार्श्व-श्रृंखला को व्यक्त करते हैं।

स्टीरोल और डिजीटैलिस पर शोध-कार्य का संबंध इस प्रकार स्थापित हुआ— डिजीटैलिस पत्तियों में से निकले एक पदार्थ, डिजीटोनिन (digitonin) में कुछ स्टीरोलों के साथ संयोग करके अविलेय अवक्षेप बनाने की क्षमता होती है। विन-डाउस ने इस प्रतिक्रिया का अर्गोस्टीरोल के उपविकिरण (irradiation) से प्राप्त पदार्थों को स्पष्ट रूप से पहचानने में उपयोग किया। उस समय आप गाटिन्जेन विश्व-विद्यालय के प्रोफ़ेसर थे। इन्सब्नूक में व्यावहारिक औषघ रसायन के २ वर्ष तक प्रोफ़ेसर रहने के बाद आपने इस पद पर १९१५ से कार्यारम्भ किया था।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन'

"स्वयं कोलस्टीरोल का जीवशास्त्र में क्या महत्त्व है ? इस प्रश्न का उत्तर देने के लिए अनेक प्रयोगों की आयोजना की गयी है। कई अन्वेषकों ने कोलस्टीरोल के भौतिक विशेषकर कलिल-रासायनिक, गुणधर्मों पर बल दिया है। वे कोलस्टीरोल की वसा के साथ पायस बनाने की, एवं कोशिका में उसकी पारगम्यता की ओर हमारा ध्यान आकृष्ट करते हैं। इन संबंधों का और अधिक स्पष्टीकरण होना चाहिए।

"हाल में एक तथ्य ने रसायनज्ञों एवं कायिकीज्ञों का विशेष रूप से घ्यान आकृष्ट किया है और वह है स्टीरोल का रैकिटिस नाशक (antirachitic) विटामिन से संबंध। रैकिटिस के लिए काडलिवर तेल बड़ी अच्छी औषघ है और यह विटामिन उस तेल के असाबुनीकरणीय भाग में विशेषरूप से पाया जाता है। जहाँ तक मेरा ख्याल है, जर्मन डाक्टर हुल्डशिन्सकी (Huldschinski) पहले व्यक्ति थे, जिन्होंने काडलिवर तेल के अलावा रैकिटिस के लिए अति बैंजनी प्रकाश से उपविकिरण का औषघ रूप में प्रचार किया। अमरीका के दो वैज्ञानिक—हेस (Hess) और स्टीन-बाक (Steenbock)—ने एक दूसरे से स्वतंत्र रूप में बाद को यह ज्ञात किया कि रोगी जीव के उपविकिरण की आवश्यकता नहीं है; उसको दिये जाने वाले भोजन का उपविकिरण पर्याप्त है। उन्हीं वैज्ञानिकों ने और लगभग उसी समय दो अंग्रेजों (रोजेन हाइम–Rosenheim और वेबस्टर-Webster) ने लंडन में यह ज्ञात किया कि प्रतिक्रिया-शील पदार्थ खाद्य द्रव्यों के असाबुनीकरणीय भाग में होता है और वे स्टीरोल हैं।

र. Lex Prix Nobel en 1928 से अनृदित।

"पहले यह विश्वास किया जाता था कि पौघों, पशुओं और फर्फ्दी से प्राप्त सब स्टीरोलों को अति बैंजनी प्रकाश से सिक्रय बनाया जा सकता है। भौतिक मापनों और जीवशास्त्र के प्रयोगों से बाद में यह पता चला कि कोलस्टीरोल और सिटो-स्टीरोल में सूक्ष्म मात्रा में एक अधिमिश्रण होता है और यह सिक्रय यौगिक के निर्माण के लिए उत्तरदायी है। कोलस्टीरोल में से यह अशुद्धि सरलता से पृथक् की जा सकती है। यह दिखा दिया गया है कि फर्फ्दी से प्राप्त अगोंस्टीरोल और यह अधिमिश्रण एक ही पदार्थ हैं; या यदि बिलकुल ठीक-ठीक कहा जाय तो इस अधिमिश्रण का अवशोषण वर्णक्रम और उसके कायिकी लक्षण बिलकुल अगोंस्टीरोल की भाँति होते हैं।

"अर्गोस्टीरोल का रैकिटिस नाशक विटामिन में परिवर्त्तन अतिबैंजनी प्रकाश के २५३-३०२ m μ इकाई के तरंगदैर्ध्य के बीच में होता है; २१३ m μ से अधिक दीर्घ तरंगदैर्ध्य वाले एवं २४८ से कम तरंगदैर्ध्य वाले प्रकाश से कोई विश्वसनीय प्रभाव नहीं होता।

"सिकयता—१८३° सें० के निम्न ताप पर भी सफल होती है। जीव-शास्त्रीय रूप से (biologically) पर्याप्त सिकय (लगभग १।५०,००० मिलीग्राम) मात्रा के उत्पादन के लिए ७०० से १००० अर्ग की आवश्यकता होती है। बहुत देर तक उपविकिरण से विटामिन डी नष्ट हो जाता है।

"बाद में प्राप्त किये जा सकने वाले उपविकिरण के प्रयोगों के लिए पूर्ण रूप से आविसजन का हटाना (जो बहुत किंटन है) ही पर्याप्त नहीं है, किन्तु इसके लिए, जहाँ तक संभव हो सके सारे विलयन का एक प्रकार से (uniformly) उपविकिरण करना चाहिए। पहले हमने पारद लैंप के चारों ओर लिपटे हुए स्फटिक सर्पिल के बीच में नाइट्रोजन दाब युक्त अर्गोस्टीरोल के ०. २५ प्रतिशत ऐलकोहलीय विलयन को सिक्रय बनाने का प्रयास किया।

"बाद में हमने अर्गोस्टीरोल के ईथरीय विलयन को गरम किया जिसमें दुहरी दीवार वाले स्फटिक पात्र में से शुद्ध नाइट्रोजन आती रहती थी और स्फटिक पात्र के अन्दर मैंगनीशियम ध्रुवों के बीच में विद्युत् चिनगारियों का उत्पादन होता था।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

यद्यपि विनडाउस के कोलस्टीरोल पर कार्य से लैंगिक हार्मोनों के रसायन (दे॰ पृ॰ १६३-६५) की नींव पड़ी और यद्यपि आपकी डिजीटैलिस (digitalis) संबंधी शोधकार्यों से हृदय के लिए टानिकों और प्रशीतकों (sedatives) की टेक्निकल तैयारी

पर प्रभाव पड़ा, तथापि विटामिन डी के उत्पादन के लिए आपकी विधियों का सर्वाधिक उपयोग हुआ। इन अन्वेषणों में विनडाउस ने कार्बनिक रसायन की विधियों का जीव-शास्त्रीय एवं भौतिक विधियों से सामंजस्य स्थापित किया। अवशोषण वर्णक्रम और खिलाने के प्रयोगों का संबंध शुद्ध रासायनिक प्रतिक्रियाओं से स्थापित किया गया। एक समृह रूप में कार्य करने से जो लाभ होते हैं वे सब स्पष्ट हो गये। इन सूक्ष्म शोध-कार्यों से यह ज्ञात हुआ कि उपविकिरण उपयोगी हो सकते हैं, किन्तू उनका सावधानी से नियंत्रण करना चाहिए, क्योंकि अधिक उपविकिरण हानिकर भी हो सकता है। अर्गोस्टीरोल के विटामिन में परिवर्त्तन के लिए थोड़ी ऊर्जा पर्याप्त है; १ ग्राम पेट्रोलियम के दहन से जो ऊर्जा प्राप्त होती है वह १० ग्राम अर्गोस्टीरोल के परिवर्त्तन के लिए पर्याप्त है। जिस विशिष्ट रूप में इस ऊर्जा का उपयोग किया जाता है, वह उत्पादित प्रभाव के लिए निश्चयात्मक होती है । बूरडिलन (Bourdillon) ने इस विटामिन को कैल्सीफ़ोराल (calciferol) कहा । विनडाउस ने विटामिन डी के मिश्रण से पृथक् करने के लिए इसे बाद में विटामिन डी विक्तर व्यक्त किया। शुद्ध विटामिन का एक औंस ३,००० बालकों की एक वर्ष की विटामिन डी की आवश्य-कता की पूर्ति के लिए पर्याप्त है। बाद के शोध-कार्यों में खाद्य पदार्थों की विशेषतया दूध की-विटामिन डी की मात्राओं में वृद्धि करने की सुरक्षापूर्ण एवं कूशल विधियाँ प्रतिपादित की गयी हैं। इनमें उन्हीं सिद्धांतों का उपयोग हुआ है जिनको विनडाउस ने बताया था । दुग्ध स्टेनलेस इस्पात की नलियों में नियंत्रित घाराओं के रूप में बहता है । नलियों के बीच में अतिबैंजनी प्रकाश का लैंप होता है। इस प्रक्रिया में से वायु सावधानी से हटा दी जाती है।

जिस कार्य से यह सब विकास हुआ और जिसमें वैज्ञानिक एवं टेक्निकल दृष्टिकोण से उपयोगी अनेक अध्ययन हुए उसका उपयुक्त मूल्यांकन कौन कर सकता है ?

म्रार्थर हार्डेन (Arthur Harden) (१८६५-१९४०)

हन्स फ़ान यूलेर-चेल्पिन (Hans Von Euler Chelpin) (१८७३)

"शर्करा के किण्वन पर एवं किण्वित एन्जाइमों के अन्वेषण के लिए ।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

आर्थर हार्डेन का जन्म मैन्चेस्टर, इंग्लैण्ड में हुआ था। आपने १८८८ में जर्मनी के एरलांगेन विश्वविद्यालय से डाक्टर की उपाधि प्राप्त की । ओवेन्स कालेज, मैन्चेस्टर में (१८८८-९७) तक आप डिमान्स्ट्रेटर और लेक्चरर रहे। इस अविध में आप अध्यापन में ही व्यस्त रहे । आपने हेनरी रासको (Henry Roscoe -१८३३-१९१५) के साथ पाठ्यक्रम के अनुसार एक बड़ी सुन्दर पुस्तक लिखी और एफ़० सी० गैरेट के साथ व्यावहारिक कार्बनिक रसायन पर एक पुस्तक लिखी। सुरक्षात्मक औषध के जेनर इंस्टीट्यूट में (जो बाद में लिस्टर इंस्टीट्युट बन गया) आपने १८९७ में प्रवेश किया। वहाँ आपने विभिन्न जीवाणुओं में भेद करने के लिए किण्वन की विधि का अध्ययन करना आरम्भ किया। आपने यीस्ट रसों पर भी कार्य किया। जब यीस्ट को गरम जगह में रखा जाता है तो उसके किण्वों से कोशिकाओं के पदार्थ द्रवित हो जाते हैं। स्वयं-पाचित अथवा आत्म-उत्प्रेरित (autolyzed) यीस्ट रस में तब भी किण्व का एक एन्जाइम-संकूल (enzyme complex) होता है, जिसे जाइमेज (zymase) कहते हैं। आत्म-उत्प्रेरित यीस्ट को उबालने से किण्व की सिकयता नष्ट हो जानी चाहिए; तथापि हार्डेन ने देखा कि उबाली हुई आत्म-उत्प्रेरित यीस्ट को डालने से किण्वन की गति में काफ़ी वृद्धि हो जाती है। इस सिकयता-कारक किण्व में, जिसे हार्डेन ने सह-जाइमेज (Co-zymase) कहा, फ़ास्फ़ोरिक

अम्ल और उसके लवण होते हैं। क्या सिक्यता उनके कारण होती है? आपने बुख्नेर रस (दे० १९०७ का विवरण) एवं शर्करा के मिश्रण में पोटैसियम फ़ास्फ़ेट डाला और देखा कि कार्बन डाइ-आक्साइड की मात्रा में बड़ी वृद्धि हो जाती है। प्रयोगों को और अधिक सूक्ष्म बारीकी से करने पर CO₂ और फ़ास्फेट के संबंध को दिखाया जा सका। बाद में शर्करा (हेक्सोज) और फ़ास्फ़ेट के एक यौगिक का पता चला। स्पष्ट रूप से, अब यह मान लेना चाहिए कि यहाँ कोई विशेष एन्ज़ाइम कार्य कर रहा था। क्योंकि उसकी प्रतिक्रिया फ़ास्फेट पर होती थी, अतः उसको फ़ास्फ़ेटेज का नाम दिया गया। बाद के शोध-कार्य से पता चला कि इस प्रिक्रया में कई यौगिक बनते हैं; इनमें शर्करा ऐलकोहल की माँति कार्य करती है। जिस प्रकार ऐलकोहल और अम्लों के मिलने से यौगिक, जिनको साधारणतया एस्टर कहा जाता है, बनते हैं उसी प्रकार ये शर्करा-फ़ास्फ़ेटेज बनते थे।

हार्डेन ने १९३० में लिस्टर इंस्टीट्यूट के जीवन-रसायन भाग के अध्यक्ष पद से अवकाश प्राप्त किया।

अपने व्यावहारिक क्षेत्र में हार्डेन प्रायः अकेले रहते थे, किन्तु बायोकेमिकल जर्नल (Biochemical Journal) के संपादक एवं पुस्तकों के रचयिता के रूप में आप वैज्ञानिक जगत् को काफ़ी देते रहे।

यूलेर-चेल्पिन

हन्स फान यूलेर चेल्पिन का जन्म आग्सबर्ग, बवेरिया में हुआ था। पहले आप कलाकार बनना चाहते थे; विशेषतया, आपने चित्रकला का अध्ययन किया। बाद में रंगों में अधिक रुचि होने के कारण आप भौतिकी एवं रसायन की ओर आकृष्ट हुए। १८९५ में बिलन विश्वविद्यालय से स्नातक होने के बाद आपने नन्स्टं (Nernst) की प्रयोगशाला में भौतिक-रसायन संबंधी कार्य आरम्भ किया। १८९७ में आप एर्ही-नियस (Arrhenius) के भौतिकी में सहायक हो गये। दो ग्रीष्म ऋतुएँ आपने वैंट हाफ़ (Vant Hoff) के साथ बितायी—(१८९९ और १९००)। १९०० तक आप स्टॉकहोम में भौतिक रसायन के लिए निपुण कार्यकर्ता बन चुके थे। १९०६ में साधारण एवं कार्बनिक रसायन के आप वहीं प्रोफ़ेसर बन गये।

भौतिक रसायन की पृष्ठभूमि में आपने जीवन-रसायन संबंधी कार्य किया, जैसा एरहीनियस महोदय ने किया था। जब रासायनिक परिवर्तन के मार्ग (course) संबंधी साधारण नियमों का, एवं एक-एक विशिष्ट गुणधर्म के मापन के लिए भौतिक

सिद्धांतों तथा यंत्रों का जीव में होने वाले और उनके द्वारा किये गये रासायनिक परि-वर्त्तनों की जटिलता और उनके रहस्य को समझने में उपयोग किया गया, तो नवीन क्षेत्र खुले। इस प्रकार किण्वन एवं एन्जाइम रसायन का संबंध साधारण रसायन से स्थापित किया जा सका। यूलेर ने इसप द्धित का अपनी पुस्तक (Chemie der Enzyme) 'एन्जाइम का रसायन' में वर्णन किया है। यह १९१० में प्रकाशित हुई थी और बाद में इसके कई संस्करण निकले।

जब यूलेर और उसके साथियों ने यह दिखाया कि एन्जाइम और प्रतिक्रिया किये जाने वाले पदार्थ-सब्स्ट्रेट (Substrate) में जो रासायनिक बंघक होता है, वह वस्तुत: अम्लीय (कार्बाक्सिलिक) समूह एवं क्षारीय (एमीडों) समूह का बंघक होता है तो इस प्रकार की विख्यात रासायनिक बातों से किण्वों की प्रतिक्रिया का रासायनिक अंघकार नष्ट हो गया। आपका विशेष घ्यान सह-एन्जाइमों की ओर गया, जो सहायक के रूप में एन्जाइम के साथ प्रतिक्रिया करते हैं। हार्डेन ने ऊष्मा में स्थायी, अथवा कम-से-कम उबालने पर नष्ट न होने वाले, जाइमेज के सहएन्जाइम को पृथक् किया था। यूलेर ने इसका शुद्धीकरण किया और उसकी रासायनिक चीर-फाड़ की। इसका परिणाम यह हुआ कि यह स्पष्ट हो गया कि इस सह-एन्जाइम में शर्करा और फ़ास्फ़ोरिक अम्ल का एक विशेष एस्टर रासायनिक रूप से प्यूरीन से जुड़ा होता है और यह मांसपेशियों में पाये जाने वाले यौगिक से संबंधित होता है। उसकी सिक्रयता 'स' प्रति भार इकाई Co द्वारा आपने सह-जाइमेज (संक्षिप्त रूप Co) के शुद्ध रूप के लक्षणों का वर्णन किया।

इस सह-प्रतिकिया की अथवा इस तथ्य की कि जीवन सिक्रय (bioactive) पदार्थ को एक सहायक की आवश्यकता होती है, तुलना रक्षा विज्ञान (immunology) से की जा सकती है। यूलेर ने इन सहायकों के विपरीत उन पदार्थों को भी देखा, जो कुछ दशाओं में एन्जाइम प्रतिकिया में और जहाँ एक-एक पदार्थ के रोकने की क्षमता (inhibiting force) दूसरे निरोधक (inhibitor) के डालने के बाद बिना किसी अनुपात में बढ़ती जाती है वहाँ विष का-सा कार्य करते हैं। इसके विपरीत जीवनो-पयोगी बड़े प्रभाव वाले पदार्थों में कुछ प्रतिरोधक (counteracting) पदार्थ भी होते हैं। विटामिन में विटामिन-नाशक होते हैं और साधारण रूप से यदि सिक्रय पदार्थों को अर्गोनं (ergones) कहा जाय तो हम विशिष्ट अर्गोन-नाशक पदार्थों को जान सकते हैं।

इन विचारों से, जो सदैव अनेकों प्रयोगों पर आघारित होते थे, यूलेर खमीर विज्ञान

(enzymology) से औषघ एवं आनुवंशिकता के प्रश्नों पर आये। आपने एन्ज़ाइमों के रसायन पर जो पुस्तक लिखी उसके प्रथम संस्करण के प्राक्कथन में आपने यह विचार रखा कि इस क्षेत्र में, अन्य क्षेत्रों की भाँति, सिद्धांतों के प्रतिपादन से टेक्निकल आदिमयों और डाक्टरों को सहायता मिलेगी। १९२९ में सिद्धांत-प्रतिपादन का व्यावहारिक रूप स्पष्ट हो गया, जब एक नवीन इंस्टीट्यूट, स्टाकहोम विश्वविद्यालय का जीव-रासायनिक (Bio-chemical Institute) इंस्टीट्यूट, आपके कार्य के लिए समिपत कर दिया गया। तब से यूलेर उस इंस्टीट्यूट के डायरेक्टर हैं।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन हार्डेन'

"यीस्ट से बने पदार्थों से जो किण्वन किया जाता है उनमें एक आकर्षक विशेषता यह है कि उनके द्वारा किये गये किण्वन का वेग उतनी ही यीस्ट द्वारा किये गये किण्वन के वेग से काफ़ी कम होता है। इस प्रकार, बुख्नेर-रस के किण्व का किण्वन वेग, जिस यीस्ट से वह रस बना हुआ है उसके किण्वन वेग की अपेक्षा १/२०-१/४० होता है।

"जब फ़ास्फ़िट को इस रस में डाल दिया जाता है, तो किण्वन वेग १० से २० गुना तक बढ़ जाता है। इस तथ्य से मुझे यह स्पष्ट जान पड़ता है कि यीस्ट से बने पदार्थ में किण्वन संकुल का काफ़ी बड़ा भाग—लगभग आघा भाग—यीस्ट कोशिकाओं की चोट से बच जाता है, किन्तु अकार्बनिक फ़ास्फ़िट का काफ़ी अंश वहाँ नहीं पहुँच पाता। जीवित यीस्ट से किण्वन करने पर उसके वेग में फ़ास्फ़िट अथवा आसिनेट के डालने से कोई अंतर नहीं होता। इसका कारण यह हो सकता है कि यीस्ट कोशिकाओं में ही अकार्बनिक फ़ास्फ़िट पर्याप्त मात्रा में हो, किन्तु कुछ संदेह इसलिए हो जाता है, क्योंकि यह सम्भव है कि ये पदार्थ कदाचित् कोशिकाओं की दीवार को स्वतंत्रता से न भेद सकें। तथापि, जैसा सम्भवतः मालूम पड़ता है, यह सत्य है कि यीस्ट-रस इत्यादि बनाने की प्रक्रिया में, फ़ास्फ़ेट के रस में आने की विधि में रकावट पड़ जाती है; अब प्रश्न यह उठता है कि यह रकावट किस प्रकार पड़ती है।

"जिस विधि में वृद्धिकारक पदार्थों को निष्क्रिय बनाने की कम-से-कम संभावना है वह कदाचित् बुख्नेर द्वारा प्रयुक्त की गयी थी। किन्तु इसमें भी यह संभावना है कि वह पदार्थ, यदि उपस्थित है, तो अधिक मात्रा में उपयुक्त कीसेलगुर द्वारा अवशोषित हो जाय और इस प्रकार निकल जाय।

1. Les Prix Nobel en 1929 से अनृदित।

"कुछ प्रयोग (अभी तक अप्रकाशित) मेरी प्रयोगशाला में कु॰ मैंकफ़ारलेन (Miss Mcfarlane) द्वारा किये गये हैं। इनमें यह जानने की वेष्टा की गयी हैं कि किस अवस्था पर यह परिवर्त्तन होता है और क्या पीसने अथवा दबाकर निकालने की विधि में परिवर्त्तन करने से ऐसा रस प्राप्त किया जा सकता है, जिसमें फ़ास्फ़ेटेज अधिक मात्रा में हो। इन प्रयोगों से जान पड़ता है कि पीसने की सरल विधि से ही वैसे परिवर्त्तन हो जाते हैं जैसे बुख़्नेर के यीस्ट रस में पाये जाते हैं।

"जब बुख़्नेर द्वारा प्रयुक्त कीसेलगुर के स्थान पर अन्य पदार्थ लिये गये, तो कुछ थोड़े अंतर स्पष्ट हुए। उदाहरणतया, CaCO₃ के उपयोग से सबसे अधिक सिकय रस प्राप्त किया गया; BaCo₃ के उपयोग से पूर्ण रूप से निष्क्रिय रस प्राप्त हुआ।

"जब उपयुक्त परिस्थितियों में अकार्बनिक क्रास्फ़ेट को डाल कर यीस्ट से बने पदार्थों द्वारा किण्वन किया जाता है, तो ऐलकोहल और CO2 तीव्र वेग से निकलते हैं और शर्करा का एक फास्फ़ोरिक एस्टर एकत्र होता रहता है। इस रूप में प्राप्त फ्रास्फ़ेट की मात्रा डाले गये फ़ास्फ़ेट के कारण (CO2/PO4) के एवं ऐलकोहल तथा कार्बन डाइआक्साइड की विद्धत मात्रा के अनुपात से लगभग समानुपातीय होती है। (यह सत्य है कि क्लूईवेर (Kluyver) और स्ट्रुईक (Struyk) ने इससे निम्न अनुपात प्राप्त किये हैं, किन्तु इसमें संदेह नहीं है कि ०.८-१ तक के अनुपातों का प्रायः परीक्षण किया गया है।)

"उत्पादित फ़ास्फ़ोरिक एस्टर में मुख्यतया हेक्सोजडाइफ़ास्फ़ेट होता है; इसका मौलिक वर्णन सबसे पहले मेरे और यंग (Young) द्वारा किया गया था। राबिन्सन और मैंने हेक्सोजमानोफ़ास्फ़ेट का भी वर्णन किया है; बाद में किये गये राबिन्सन के अध्ययन से ज्ञात होता है कि उसमें दोनों फ़ास्फ़ेटों का मिश्रण हो सकता है। सूखी हुई यीस्ट से बनाये गये पदार्थों (और संभवतः अन्य विधियों से तैयार किये पदार्थों) से एक जटिलता और आ जाती है और वह यह कि डाइसैंकेराइड फ़ास्फ़ोरिक एस्टर (द्रिहैलोजमानोफ़ास्फ़ेट) भी कदाचित् उपस्थित हो सकता है।

यूलेर-चेल्पिन'

"एक निश्चित बंघुता के कारण कोई एन्ज़ाइम अपने मूल पदार्थ (Substrate) के साथ संयोग करता है। उदाहरणतया जब अंडे की सफ़ेदी का पाचन होता है, तो उसमें एमीनोअम्लों की लंबी श्वंखला बन जाती है, जिनसे मिलकर वह लगभग बनी

1. Les Prix Nobel en 1929 से अनूदित।

है; इसके साथ-साथ दो और उपजात बनते हैं—यह दो एमीनो-अम्ल हैं, जो डाइपे-प्टाइड कहलाते हैं।

"डाइपेप्टाइडों के विशेष एन्जाइम होते हैं—इनको डाइपेप्टीडेजेस (dipepti-dases) कहते हैं। प्रश्न यह उठता है कि डाइपेप्टाइड के किस समूह से एन्जाइम का संबंध होता है। यह साधारण तथ्य है कि एन्जाइम के टूटने से जो पदार्थ बनते हैं उनकी किया बाधक (impeding) होती है; यहाँ यह कार्य एमीनो अम्ल करते हैं। अब हम लोगों को प्रयोगों द्वारा यह ज्ञात करना था कि बाधक की भाँति कार्य करने के लिए टूटे पदार्थ में कौन समूह होना चाहिए। जोसेफ़सन (Josephson) ने एक विशेष डाइपेप्टीडेज के साथ कार्य किया है; उससे हम लोगों को ज्ञात हुआ कि यह समूह एमीनो अम्ल का होना चाहिए।

"जिन परिस्थितियों में यह बाघक किया होती है और जिनमें एन्ज़ाइम डाइपेप्टी-डेजेस के साथ संयोग करता है, उनके अध्ययन से ज्ञात होता है कि एन्ज़ाइम में जब कार्बाविसल समूह जुड़ा होता है, तो वह मूलपदार्थ से संयोग कर लेता है; इस प्रकार, निश्चित परमाणु-समूहों से एन्ज़ाइम और मूलपदार्थ की बंधकता की सर्वप्रथम व्याख्या की गयी।

"सह-एन्जाइम के शुद्धीकरण एवं रासायनिक गवेषणा में हम लोगों को जो अधिक समय और शक्ति लगानी पड़ी उसका कारण यह है कि सह-एन्जाइम पौधे और पशुओं दोनों में सर्वाधिक रूप में मिलते हैं और ये अधिकतम महत्त्वपूर्ण भी हैं। सह-जाइमेज को पृथक् करने में जो कठिनाई है, वह उसकी बहुत अधिक तनुता की है, जिसमें वह प्राप्त होता है। यीस्ट को सबसे अधिक अच्छा पदार्थ माना जाता है, जिससे वह निकाला जा सकता है, यद्यपि इसके एक किलोग्राम में अधिकतम २० मिलीग्राम सहजाइमेज होता है।

"अनेक शुद्धीकरण विधियों को एक साथ लगाने पर हम लोगों ने अधिकतम सिक-यता का एक पदार्थ बनाया; युक्तियुक्त इकाइयों में व्यक्त करने पर इसकी सिकयता 'स' Co=८५,००० है, जबिक आरिम्भक पदार्थ में 'स' Co=२००थी। इस पदार्थ को लवण में परिवर्त्तित किया जा सकता था। लवण में से जब सहजाइमेज पुनरुत्पादित होता है, तो उसकी सिकयता में कोई परिवर्तन नहीं होता। शुद्धतम पदार्थ की रचना न्यूक्लिओटाइड (nucleotide) की भाँति होती है; इसमें शर्करा का, प्यूरीन का और फ़ास्फ़ोरिक अम्ल का एक-एक अवशेष होता है और इस प्रकार यह ऐडीनिलिक अम्ल से काफ़ी मिलता-जुलता है।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

जीवों के जीवन-प्रक्रमों में फ़ास्फ़ेटों का बड़ा महत्त्व है। पौघों को उनकी बड़ी आवश्यकता होती है और अब वे खादों के एक महत्त्वपूर्ण अंग बन गये हैं। प्रोटीन, जैसे केसीन, में फ़ास्फ़ेट होते हैं और वे हडडी तथा मुत्र में भी पाये जाते हैं। यह जात था कि वे यीस्ट में भी होते हैं; इसलिए उबले यीस्ट-रस में उनका खोजना स्वाभाविक था। किन्तू इसका हार्डेन की शोध पर इतना अधिक प्रभाव हुआ कि उससे यह ज्ञात हुआ कि शर्करा, किण्वन में सबसे पहले फ़ास्फ़ेट से संयोग करती है; इससे फ़ास्फ़ेट के जीवन रसायन का स्पष्टीकरण हुआ। एन्जाइम विज्ञान (enzymology) के दुष्टिकोण से यह स्पष्ट था कि मध्यवर्ती यौगिक में किसी एक तोड़ने वाले एन्जाइम-फ़ास्फ़ेटेज-को भी होना चाहिए, किन्तु इसके पहले फ़ास्फ़ेट-संयोगकारक (phosphorylating) एन्जाइम के प्रभाव का भी होना आवश्यक था। पशु-तंतुओं में से, यीस्ट में से, पौघों में से और जीवाणुओं में से फ़ास्फ़ेटेज प्राप्त किया गया, यद्यपि वे इन सबमें समान नहीं थे। कभी-कभी ऐडीनिलिक अम्ल भी उसकी रचना में आ जाता था। यद्यपि यह आक्चर्य-जनक प्रतीत होता है कि किण्वन की सरल प्रक्रिया में टुटने के लिए शर्करा को पहले फ़ास्फ़ोरिक अमल एस्टर में परिवर्तित होना पड़ता है, तथापि उसकी शक्ति को पाचना-त्मक रूप से उपयोगी बनाने के लिए और अधिक जटिल प्रक्रियाएँ होती हैं। मुलपदार्थ और एन्जाइम में फ़ास्फ़ोरिक अम्ल की कई बार अदला-बदली होती है; इसके बाद मांसपेशियों को शर्करा से कैलरियाँ मिल पाती हैं।

पाचन के लिए विशेष रूप से उपयोगी बनाने में शर्करा फ़ास्फ़ेटों का व्यावहारिक उपयोग हुआ। हेक्सोज फ़ास्फ़ेट के कैलिसियम लवण पानी में काफ़ी विलेय हैं; अतः ये शरीर को शीघ्र पाचित हो जाने वाले रूप में कैलिसियम और फ़ास्फ़ोरस दोनों प्रदान कर सकते हैं।

यह विचार कि एन्जाइम और मूलपदार्थ के बंघक द्वारा एन्जाइम प्रतिक्रिया होती है, काफ़ी क्षेत्रों में मान्य है। इस बंघकता की प्रकृति, जिसको यूलेर और जोसेफ़सन ने अपनी डाइपेप्टाइड के लिए इतनी सरलता से जान लिया था—अन्य दशाओं में काफ़ी अस्पष्ट है। एन्जाइम से प्रभावित होने के लिए विशिष्ट रासायनिक रचना की आवश्यकता जानने के लिए इस पर और अधिक कार्य करना होगा।

हन्स फ़िशर (Hans Fischer) (१८८१-१६४५)

"हेमीन (Hemin) एवं पर्णहरिम की रचना की शोध के लिए; विशेष रूप से हेमीन के संश्लेषण के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

हन्स फिशर का जन्म माइन (Main) पर स्थित फांकर्फ़ोंट के पास होस्स्ट में हुआ था। आप औषध और रसायन दोनों में समान रूप से रुचि रखते थे। मार्बुर्ग विश्वविद्यालय से १९०४ में आपको रसायन में और म्यूनिख विश्वविद्यालय से १९०८ में औषध में डाक्टर की उपाधि मिली। म्यूनिख में औषध-क्षेत्र में कार्य करने के पश्चात् बिलन में एमिल फिशर के इंस्टीट्यूट में आपने रासायनिक कार्य किया। इन्सब्रुक में आप सन् १९१६ में औषध रसायन के प्रोफ़ेसर बन कर विनडाउस के उत्तराधिकारी हुए। १९२१ में कार्बनिक रसायन के प्रोफ़ेसर बन कर आप म्यूनिख लौट आये। आपने इस पद पर शिक्षक, शोध-कार्यकर्त्ता और अपने जीवन के अंत में वैज्ञानिक पत्रों के संपादक के रूप में कार्य किया।

जब फ़िशर ने रक्त के रंग-द्रव्यों पर विस्तारपूर्वक कार्यारम्भ किया तो पौधों के इसी प्रकार के हरे रंग द्रव्य की रासायनिक प्रकृति काफी स्पष्ट हो चुकी थी। लाल हेमीन और हरे पर्णहरिम में एक अजीब समानता थी; पर्णहरिम में बड़े अणु के मध्य में मैंग्नीशियम होता है; हेमीन में इसी प्रकार से मध्य में लोह होता है। इन दोनों पदार्थों में बाकी बचे अणु को बिना हानि पहुँ चाये मध्य परमाणु को हटाया जा सकता है। हेमीन में जब इस प्रकार सूक्ष्मता से लोह हट जाता है तो उसकी रचना हेमीन के थोड़े पूयन (putrefaction) से बने और पोरफ़ायरिन (porphyrin) कहलाये, पदार्थों के समान होती है। तब भी हेमीन से प्राप्त पदार्थों, उनके परिचय एवं संबंधों के बारे में काफ़ी अनिश्चितता थी। फ़िशर ने जब पित्त (bile) में प्राप्त

हेमीन के निम्न (degraded) पदार्थ का अन्वेषण किया, तो उससे हेमीन के रसायन में सूक्ष्म दृष्टि डालने का पहला अवसर प्राप्त हुआ। पित्त वर्णक (pigment) में एक बाइलीरुबिन (bilirubin) भी होता है। जैसा कि उसके नाम से स्पष्ट है—सौभाग्यवरा, इस क्षेत्र में अनेक कृत्रिम नामों के बीच में, कुछ ऐसे अवश्य हैं जिनके नाम से साधारण गुणधर्मों का कम-से-कम कुछ आंशिक संबंध होता है—बाइली-रुबिन, यद्यपि यह एक निम्न हेमीन है, लाल होती है। जब ऐसीटिक और हाइड्रो आयोडिक अम्ल से गरम करके इसके अणु को दो टुकड़ों में तोड़ा जाता है, तो इससे एक ऐसा अम्ल प्राप्त होता है, जिसमें हेमीन के अणु का एक भाग वैसा का वैसा ही रहता है। इसकी रचना को जानना और परिचय प्राप्त करना सरल था; यह पायरोल (pyrrole) था, जिसको पहले के रसायनज्ञों ने तैलीय और गंधमय रूप में पशु-पदार्थों को ऊँचे ताप तक गरम करके, उससे बनी तैल बाष्प को संघनित करके, प्राप्त किया था।

इसकी जानकारी डब्लू० कूईस्टर (W. Küster) ने १९१२ में की थी। इसको आधार बना कर फ़िशर ने हेमीन के रसायन का अध्ययन आरम्भ किया। बाइलीहिबन और उससे संबंधित यौगिकों को सरलता से संश्लेषित किया जा सकता था। चार पायरोल अणुओं की आधारभूत रचना स्पष्ट हुई। पायरोल में चार कार्बन परमाणु होते हैं और इनका घेरा नाइट्रोजन परमाणु से पूर्ण होता है। मेथिल, एथिल, प्रोपियोनिक अम्ल और असंतृष्त एथिल समूह को (जिसको वाइनिल-vinyl-कहते हैं और जो प्लास्टिक के उपयोग-कर्ताओं को भलीभाँति ज्ञात है) जोड़ कर इसमें परिवर्त्तन किया जा सकता है। इन समूहों को पायरोल घेरे में विभिन्न संभावित प्रकार से जोड़ कर और जिस कम में ये चारों समूह हेमीन में जुड़ सकते हैं, उनसे उसकी कमशः जाँच की गयो। वाइनिल समूह ने काफ़ी परेशान किया जब तक इसमें हाइड्रोजन जोड़ कर इसे एथिल-समूह में परिवर्त्तित नहीं कर लिया गया। पोरफ़ौयरिन में जब इस प्रकार का परिवर्त्तन किया गया, तो उसे मीजोपोरफ़ायरिन कहा गया।

असंभावित व्यवस्थाओं को क्रमशः हटा कर हेमीन की एक रचना का प्रस्ताव रखा गया और ज्ञात रचना वाले कार्बनिक पदार्थों से आरम्भ करके उसके संश्लेषण को रचना की जाँच के लिए कसौटी बनाया गया।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का वर्णन'

"रक्त वर्णक हीमोग्लाबिन एक जटिल यौगिक है; इसको इसके भागों—रंग–द्रव्य और प्रोटीन–में कई विधियों से तोड़ा जा सकता है। रक्त पर ग्लैशियल ऐसीटिक अम्ल

1 Lex prix Nobel en 1930 से अनूदित।

और सोडियम क्लोराइड की प्रतिक्रिया होती है। टाइशमान (Teichmann) ने इस मंजन को सूक्ष्मदर्शी में सबसे पहले देखा था। शालफ़ीफ़ (Schalfejeff), नेनकी (Nencki), पिलोटी (Piloty) और विल्सटैटर (Willstatter) एवं अन्य लोगों ने बड़ी मात्रा में इसको बनाने की विधि का विकास किया। इस प्रकार टाइशमान केलास अब किलोग्राम मात्रा में सुलभ हैं। स्वीडेन के वैज्ञानिक मोएरनर (Morner) ने इस भंजन प्रक्रिया को ऐलकोहलीय गंधकाम्ल द्वारा करने की दूसरी विधि भी निकाली थी। इस विधि से हेमीन के एस्टर बनते हैं।

"हेमीन का सूत्र C_{34} $H_{32}O_4$ N_4 FeCl है। इसमें परमाणुओं का अनेक प्रकार से संयोग हो सकता है। नेनकी, कूईस्टर, पिलोटी, विल्सटेंटर, एच० फिशर और उनके विद्यार्थियों ने विश्लेषक निम्नीकरण (analytical degradation) की जिस विधि का विकास किया था, उससे हेमीन की पायरोल-रचना सिद्ध हो चुकी थी। इन विधियों से हेमीन की रचना को समझने में बड़ी सहायता मिली। जब हेमीन में से लोह को हटा लिया जाता है, तो पोरफ़ायरिन बनते हैं। इन पदार्थों में (प्रकाश-रासायनिक, Photochemical) संवेदनात्मक (sensibilizing) प्रभाव होते हैं, जैसा हाउसमान (Hausmann) ने दिखा दिया है।

"ये पोरफ़ायरिन प्रकृति में काफ़ी वितरित हैं। कार्य करने के लिए यह अनुमान वनाया गया कि पोरफ़ायरिन का संबंध रक्त वर्णक से है; इस अनुमान से कार्यारम्भ किया जा सका। यह आशा की जाती थी कि पोरफ़ायरिन की रचना के निर्धारण के पश्चात् स्वयं हेमीन की रचना का ज्ञान होगा; उसी प्रकार जिस प्रकार रक्त वर्णक से जीवशास्त्रीय रूप में बनी बाइलीरुबिन के निम्नीकरण से प्राप्त पदार्थों द्वारा रक्त वर्णक की रचना का स्वयं ज्ञान हुआ था। इसी कारण से मैंने प्राकृतिक पोरफ़ायरिनों का कमबद्ध अन्वेषण आरम्भ किया, और इसी प्रकार स्वयं रक्त वर्णक का जीव-शास्त्रीय निम्नीकरण किया।

"पोरफ़ायरीनूरिया (porphyrinuria) में जो एक साधारण बीमारी है, मनुष्य पोरफ़ायरिन की बड़ी मात्रा को मूत्र रूप में विसर्जित करता है। पहले यह समझा जाता था कि इसमें केवल हीमैंटोपोरफ़ायरिन (Hematoporphyrin) काम में आती है, किन्तु यह विचार ग़लत सिद्ध हुआ। कम-से-कम दो पोरफ़ायरिन—यूरोपोरफ़ायरिन (Uroporphyrin) और काप्रोपोरफ़ायरिन (Coprprphyrin) मूत्र रूप में विसर्जित होती हैं, यद्यपि मूत्र में काप्रोपोरफ़ायरिन अधिक मात्रा में होती हैं।

इनमें से एक कदाचित् काप्रोपोरफ़ायरिन का हैमर्सटेन (Hammeraten) ने पहले ही परीक्षण किया था। मूत्र में उपस्थित काप्रोपोरफ़ायरिन सदैव एक नहीं होती। हिजमान्स फ़ान देन बर्घ (Hijmans Van den Bergh) ने काप्रोपोरफ़ायरिन के एक समावयव का पहले ही परीक्षण किया था, किन्तु अब तक पोरफ़ायरीनूरिया के केवल एक रोगी में। कदाचित् यह रोचक हो कि ट्यूरैकस (Turacus) परिवार की अफीकी चिड़ियों के उड़ने वाले परों में यूरोपोरफ़ायरिन होती है; इनमें वह ताम्र के एक संकुल यौगिक के रूप में होती है।

"यूरोपोरफ़ायरिन से काफ़ी संबंधित कानकोपोरफ़ायरिन (conchoporphyrin) होती है जो घोंघों के बाह्य आवरण में कदाचित् कैलसियम लवण के रूप में होती है। इसकी सूक्ष्म मात्रा साधारण रूप से मूत्र में और यीस्ट में होती है। अपर्याप्त उत्पादन (culture) परिस्थितियों में यीस्ट को अधिक मात्रा में काप्रोपोरफ़ायरिन बनाने के लिए मजबूर किया जा सकता है। इस प्रकार यीस्ट को पोरफ़ायरीनूरिया की मानवीय दशा में लाया जा सकता है।

"एक पोरफ़ायरिन (ooporphyrin) उन चिड़ियों के अंडे के बाह्य आवरण में भी होती है जो खुले में अंडे देती हैं। रक्त वर्णक के पूयन से पोरफ़ायरिन बनती है जो इस ऊपोरफ़ायरिन से मिलती है और जिसको कैंमरर की (Kammerer's) पोरफ़ायरिन कहते हैं। जब पूयन देर तक होता है तो डायट्रो-पोरफ़ायरिन (deuteroporphyrin) बनती है।

उपोरफ़ायरिन और प्रोटोपोरफ़ायरिन अथवा कैमरर की पोरफ़ायरिन सब एक ही पदार्थ हैं। जब उपोरफ़ायरिन में लोह एक जटिल बंघक द्वारा लगाया जाता है, तो हेमीन बन जाती है। जब उपोरफ़ायरिन के एस्टर को हाइड्रोजन द्वारा अवकृत किया जाता है तो मीजोपोरफ़ायरिन बनती है। इसी प्रकार उपोरफ़ायरिन के एस्टर को टेट्रामेथिलहीमैटोपोरफ़ायरिन और हीमैटोपोरफ़ायरिन में परिवर्त्तत करना संभव है। निम्न चित्र से ये परिवर्त्तन स्पष्ट हो जाते हैं, इनमें से कुछ प्रतिवर्त्य (reversible) भी हैं—

मीजोपोरफ़ायरिन

ते

टेट्रामेथिल दे ऊपोरफ़ायरिन एस्टर दे हीमैटोपोरफ़ायरिन
हीमैटोपोरफ़ायरिन ↑ ↓
हेमीन एस्टर "

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

हेमीन और पर्णहरिम में काफ़ी निकट संबंध है। फ़िशर महोदय ने जिन्होंने इस संबंध की सब बारीकियों को दिखाया, हेमीन के संश्लेषण के बाद पर्णहरिम का संश्लेषण आरम्भ किया। यह कार्य आपकी मृत्यु तक लगभग पूर्ण हो गया। जिस विधि से जीव इन पदार्थों का संश्लेषण करते हैं, वह अब भी अस्पष्ट है, यद्यपि फ़िशर महोदय ने ही पायरोल को अमोनिया और ऐसीटिक अम्ल से प्राप्त किया था। हेमीन का पित्त वर्णकों, यूरोबाइलिन (urobilin) और काप्रोपोरफ़ायरिन में निम्नीकरण और उसके रासायनिक परिणाम अब भली-भांति ज्ञात हैं, क्योंकि हेमीन की रचना अब मालूम हो गयी है। हाल में ही इस शोध-कार्य का जो पर्यवेक्षण (survey) हुआ है, उसका निष्कर्ष यह है,— "नि:संदेहं, अभी हम लोगों ने इस अध्ययन का केवल आरम्भ किया है।"

रक्त के रंगद्रव्य का संश्लेषण भी, जो लंबी शोध का अति महत्त्वपूर्ण परिणाम है, हेमीन और प्रोटीन पदार्थ-ग्लाबिन, जिसमें स्वयं एमीनोअम्लों के ही १३६ अवशेष हैं, द्वारा बनाये प्राकृतिक यौगिकों के अधिक ज्ञान का आरम्भ है। लाल रक्त-कोशिका में हीमोग्लाबिन पुनः अन्य पदार्थों–शर्करा, वसा, कोल स्टीरीन⊸के साथ होती है।

रासायनिक इकाई हेमीन जीवशास्त्रीय इकाई हीमोग्लाबिन का केवल एक छोटा भाग है।

कार्ल बॉश (Carl Bosch) (१८७४-१६४०)

फ्रीडरिश बागियस (Friedrich Bergius) (१८८४-१६४६)

"रासायनिक उच्च दाब की विधियों के विकास एवं अन्वेषण द्वारा की गयी आपकी सेवाओं के लिए।"

बॉश जीवन-चरित्र की रूपरेखा

कार्ल बाँश को जो कोलोन, जर्मनी, के रहनेवाले थे, यौवन के आरम्भ से ही जन चीजों में हिच थी, जो एक आदमी कर सकता है, अथवा अपने हाथों के उपयोग से उनको बना सकता है। स्कूल में वह अपने साथियों से गणित, भौतिकी एवं रसायन में आगे थे, किन्तु भाषाओं के अध्ययन में आपको हिच न थी। अपने योजनामय रासायिनक जीवन की तैयारी के लिए आपने एक वर्ष मशीनों की दुकानों पर व्यतीत किया। शारलाटेनबुर्ग के टेक्नीशे होख्शूले में आपने मेर्कनिकल इंजीनियरिंग का अध्ययन आरम्भ किया। आप जान विसलिसेनस (Johannes Wislicenus) के निर्देशन में शुद्ध कार्बनिक रसायन पर शोधप्रबन्ध लिखकर लापिजग (Leipzig) से १८९८ में स्नातकीय उपाधि प्राप्त की। १८९९ में आपने बाडिशे ऐनिलिन अंड सोडा फ़ाब्रीक (Badische Anilin und Soda Fabrik) में अमोनिया का संश्लेषण आरम्भ किया। आप बढ़ईगीरी एवं यांत्रिक विधियों से परिचित थे; साथ में आप इंजीनियर और प्रयोगशाला में कार्य करने योग्य रसायन्त्र भी थे—फलतः आप अकार्बनिक पदार्थों की तैयारी के लिए किसी भी समस्या को सुलझाने में पूर्ण रूप से योग्य थे। भवन-निर्माण में प्रयुक्त धातुओं एवं मिश्र-धातुओं के ज्ञान से, दाब एवं ताप के नियंत्रण के लिए स्वचालित-सूचक यंत्रों से एवं सुरक्षा-विधियों के विकास से

आप भली-भाँति परिचित थे। इन सबके फलस्वरूप आप फिट्ज हाबेर (Fritz Haber-दे० पृ० ७१) के आविष्कार को प्रयोगशाला से निकाल कर व्यापारिक क्षेत्रों में ला सके।

बॉश के लिए व्यापारिक सफलता प्राप्त करने के लिए ठोस वैज्ञानिक नींव का होना आवश्यक था। आपने शारलाटेनबुर्ग एवं अन्य टेक्नोलाजिकल संस्थाओं में जिन परिस्थितियों में इंजीनियरिंग पढ़ाई जाती थी और जहाँ विज्ञान को गौण स्थान देकर केवल व्यावहारिकता को प्रधानता दी जाती थी, उनकी खूब आलोचना की। आपका मत था कि शुद्ध विज्ञान को व्यवहार में लाने के लिए कल्पना अथवा दार्शनिक शक्ति की आवश्यकता नहीं होती, अपितु आधारभूत तथ्यों के कमबद्ध एवं नियमित ज्ञान की आवश्यकता होती है। उत्प्रेरकों के अन्वेषण के लिए आपने सब सुलभ तत्त्वों और उनके यौगिकों से कार्य किया। इस कार्य के लिए तथा कच्चे पदार्थों, शुद्धीकरण एवं उपयोगों के अध्ययन के लिए आपने ओपाऊ में अमोनिया प्रयोगशाला का संगठन किया; इसमें कभी-कभी शिक्षित एवं दीक्षित १८० व्यक्ति एवं १००० सहायक तक रहे हैं। मिट्टी, खाद और पौधे संबंधी शोधकार्य के सहयोग के लिए आपने प्रयोग करने के लिए एक बड़ा प्रयोग घर (फेरजूखसन्साल्ट Versuchsanstalt) १९१५ में खोला; इसके अतिरिक्त आपने जीवन में नाइट्रोजन के कार्य की खोज के लिए एक "जीव-प्रयोगशाला" खोली।

बॉश ने १९२५ में कहा कि जर्मनी के वैज्ञानिकों को एक लाभ यह है, और वह लाभ अभी तक वर्त्तमान है, कि यहाँ के वैज्ञानिक की नींव काफ़ी मजबूत और चौड़ी होती है, क्योंकि वे अपनी शिक्षा के आरम्भ में ही विशेष ज्ञान प्राप्त करना (specialization) आरम्भ नहीं कर देते। विद्यार्थियों को सहायता देने एवं वैज्ञानिकों को छात्रवृत्ति दिलाने के प्रयास में आपने काफ़ी प्रमुख भाग लिया। अब आप कैसर विलहेल्म गिजेल-शैफ्ट में डायरेक्टर के पद पर मैक्सप्लांक के उत्तराधिकारी बने, तो आपके प्रयासों के फलस्वरूप जीव-भौतिकी (Biophysics) के इंस्टीट्यूट का संगठन हुआ।

बॉश को तितिलियों के पकड़ने का बड़ा शौक था। जर्मनी के आई० जी० फ़ार्बेन कंपनी के महत्त्वपूर्ण व्यक्ति की हैसियत से आपका जर्मनी के उद्योग-व्यापार क्षेत्रों में काफ़ी प्रमुख स्थान था; तथापि आपने १९३६ में (एक भेंट में) कहा कि जब मनुष्य प्रकृति के वैज्ञानिक संपर्क में आता है तो, "उसे संसार की महान् हृदय-घड़कन सुनाई देती है और केवल तब वह इस ब्रह्मांड में अपने को सूक्ष्मतम समझ कर विनीत बनता है।"

बर्गियस

फीडरिश बर्गियस का जन्म ब्रेसलाऊ के समीप गोल्डश्मीडेन, जर्मनी में हुआ था। यहाँ आप के पिता की एक रासायनिक फैक्टरी थी। १९०७ में लापजिंग विश्वविद्यालय में किये गये सांद्र गंधकाम्ल के विलेयक रूप में अन्वेषण पर आपको डाक्टर की उपाधि मिली। ऐसे क्षेत्र में कार्य करने के लिए, जिससे भौतिकी और रसायन के क्षेत्रों में संबंध स्थापित होता है, आप बर्लिन में नन्स्टं (Nernst) महोदय के पास चले गये। इस बीच में और कार्ल्सरूहे में हाबेर की प्रयोगशाला में व्यतीत थोड़े समय में आप रासायनिक प्रतिक्रियाओं में उच्च दाब के बढ़ते हुए महत्त्व से प्रभावित हुए। आपने सापेक्ष रूप से नवीन इस क्षेत्र में कार्य करने का निश्चय किया। १९०९ में चुने पर उच्च दाब वाली आक्सिजन की प्रतिक्रिया से कैलिसियम सुपर आक्साइड बनाने की विधि पर आपने कार्यारम्भ किया। पहले आपने टेक्नीशे होस्त्रूले में कार्य किया; इसके बाद अपनी प्रयोगशाला में। पात्रों और वाल्वों के बनाने की टेक्निकल (प्राविधिक) समस्या को सुलझाना था। आप रासायनिक पदार्थों के उत्पादन के लिए उच्च दाब वाली विधियों का प्रयोग करने लगे। आपकी रुचि नवीन रासायनिक पदार्थी की ओर न होकर उन भली-भाँति ज्ञात रासायनिक पदार्थों की ओर थी, जो भविष्य में अधिक मात्रा में उपयुक्त होने वाले थे। इस भावी उपयोग के पूर्व दर्शन से तथा इसको उत्पादन-क्षेत्र में लाने की योग्यता से आपको बड़ा लाभ हुआ।

कोयले पर जल की प्रतिक्रिया से हाइड्रोजन प्राप्त करने की विधि का भविष्य में काफ़ी प्रयोग होने की संभावना थी। जब बिगयस का ध्यान भारी तैलों के मोटर के इंधन में परिवर्तन की ओर आकृष्ट किया गया, तब आपको यह सूझा कि इसमें उच्च दाब पर हाइड्रोजन मिलाना चाहिए। तेलों के भंजन की पुरानी विधि में जिसमें भारी तेल के अणु छोटे अणुओं में तोड़े जाते हैं, एक बड़ा दोष यह था कि भंजन के फलस्वरूप एक ओर मेथेन बनती थी और दूसरी ओर कोक; इनके बीच में इच्छित हलका तेल कम मात्रा में ही प्राप्त होता था। हाइड्रोजन के झालने से यह दोष दूर हो गया। १९१३ में बिगयस महोदय अपना पहला पेटेंट कराने के लिए तैयार थे। जब १९१४ में युद्ध आरम्भ हुआ तो व्यापारिक मात्रा में हाइड्रोजनीकरण के विकास के लिए आपने एसेन के गोल्डिश्मइट संघटन से अपना संबंध स्थापित किया। शीघ्र ही लकड़ी के शर्करा में परिवर्त्तन की समस्या भी योजना में आ गयी; इससे खाद्य समस्या कुछ सुलझ सकती थी। शीघ्र ही काफ़ी सांद्र हाइड्रोक्लोरिक अम्ल द्वारा सेल्युलोज पर प्रतिक्रिया करने की विल्सटेंटर (Willstatter) की विधि इस नवीन विकास का आधार बन गयी।

जब युद्ध समाप्त हुआ तो उपर्युक्त दोनों विधियों संबंधी कार्य पूरा नहीं हुआ था। प्रयोगशाला एवं पाइलट प्लांट (Pilot plant) में यह जारी रहा। १९२७ में हाइड्रोजनीकरण का पेटेंट आई० जी० फार्बेन को बेच दिया गया। इसके पश्चात् वर्गियस का मुख्य ध्येय लकड़ी को शर्करा और इसके बाद यीस्ट, ऐलकोहल एवं डेक्स्ट्रोज में परिवर्त्तन करना रहा। इस कार्य के फलस्वरूप दूसरे विश्वयुद्ध के समय जर्मनी को पर्याप्त मात्रा में कार्बोहाइड्रेट और खाद्य पदार्थ मिलते रहे।

आपने एथिलीन गैस से एथिलीन ग्लाइकाल और क्लोरीन युक्त बेंग्रीन से फ़िनोल बनाने की विधियों का आविष्कार किया। बाद में इनका व्यापारिक उत्पादन में उपयोग हुआ; किन्तु इस कार्य से आप अलग रहे।

यद्यपि बिगयस अपने कार्य की रासायनिक एवं औद्योगिक प्रगति में काफ़ी रुचि लेते रहे, तथापि आपका प्रमुख काम इन योजनाओं में घन लगाने का ही रहा। मोटर-इंघन, ऐलकोहल एवं खाद्य पदार्थों का बड़ा आर्थिक महत्त्व है। स्वार्थता से परे रहकर एवं दूरदर्शी बन कर बिगयस ने नये औद्योगिक पदार्थों को राष्ट्र में उप्युक्त स्थान दिलाने को ही अपना लक्ष्य बनाया।

दूसरे विश्वयुद्ध के बाद आप आस्ट्रिया चले गये। इसके पश्चात् विभिन्न सरकारों के निमंत्रण से आप स्पेन और अर्जेन्टाइना गये और वहीं आपकी मृत्यु ब्यूनस-आयर्स में हुई।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का वर्णन

बाँश^१

"हम लोगों ने हाबेर द्वारा प्रयुक्त उपकरण से ही आरम्भ किया : : इसमें कई दोष थे; अतः इसमें अनेक परिवर्त्तन करने पड़े। अपने नये रूप में इस उपकरण के २४ भाग बिना किसी रुकावट के दिन-रात वर्षों तक कार्य करते रहे। इस प्रकार हमने उपकरण की दक्षता को बढ़ाने के लिए अनेकों उत्प्रेरकों का उपयोग किया। प्रयोगों की संख्या कमशः २०,००० हो गयी।

"हम लोगों ने एक उपकरण ऐसा बनाया जिसमें चक्रण पम्प (circulation pump) अमोनिया पृथक्कारी और सबसे अधिक महत्त्वपूर्ण एवं रोचक एक संस्पर्श नली (contact tube) थी। नली की दीवार लगभग ३० मि० मी० मोटी थी।

"मुनेसमान (Mannesmann) ने जो दो संस्पर्श नलियाँ बनायी थीं, वे केवल

1. Les prix Nobel en 1931 से अनूदित।

८० घंटे तक कार्य कर सकती थीं। इसके बाद वे फट जाती थीं। यदि हम उनमें नवीन उत्प्रेरक के स्थान पर आसमियम भर देते तो अब तक हमने जितना आसमियम खरीदा है, सबका सब इसी में लग जाता।

"जो घातु भुरभुरी बन जाती थी, उसके अन्वेषण से ज्ञात हुआ कि उसमें नाइट्रोजन की सूक्ष्मतम मात्रा भी न थी। घातु-विज्ञान शोघ (metallographic research) से इसकी व्याख्या की जा सकी। उस समय तक इस शोघ का महत्त्व रासायनिक इंजी-नियरों को प्रायः अज्ञात था, किन्तु मैं यह जानता था, क्योंकि मैंने अपना जीवन घातु-वैज्ञानिक के रूप में आरम्भ किया था।

"हम लोगों ने लोह में हाइड्रोजन के व्यापन (diffusion) से आरम्भ किया। इससे पर्लाइट (perlite) का विकार्बनीकरण (decarbonization) होता था, किन्तु इसमें लोह-हाइड्रोजन के बनने को रोका नहीं जा सकता था। अतः उपकरण के निर्माण में कुछ परिवर्त्तन ऐसा करना था जिससे यह दोष दूर हो सके। संस्पर्श नली की दीवार के दो काम होते हैं—उच्च दाब वाली गैस के दाब को सँभालना और गैस न आ जा सकने वाले स्थान को बनाना। यह कैसे संभव है यदि इन दोनों कार्यों को पृथक् कर दिया जाय, और निर्माण के लिए प्रयुक्त विभिन्न तत्त्वों को इसके लिए दोषी ठहराया जाय? किन्तु यह कार्य शीघ्र ही पूरा किया जा सका। इस सिद्धांत पर बनी पहली प्रयोगात्मक ऊष्मक (तन्दूर—Oven) से ही स्पष्ट हुआ कि यह विचार सही था। पुरानी समस्या का हल इस प्रकार किया गया—दाब को सह सकने वाले आवरण के साथ नरम लोहे की एक अधिक पतली दीवार बनायी गयी। इसके फलस्वरूप हाइड्रोजन, केवल जिसका ही अधिक पतली सतह से व्यापन होता है, वह बिना किसी दाब के निकल जाती है और इस प्रकार प्रतिकिया के ऊँचे ताप पर इस्पात के बाहरी आवरण पर कोई प्रतिकिया नहीं हो पाती।

"आरम्भ में ऊँचे दाब के संपीडकों के लिए बड़ी कठिनाई का सामना करना पड़ा। उस समय तक केवल हवा के लिए बड़े संपीडकों का प्रयोग होता था। ऊँचे दाब के ये संपीडक केवल कुछ बड़े आकार के ही बन पाते थे। सामग्री रखने वाले बक्सों की ओर थोड़ा ही घ्यान दिया गया था। वायु के साथ क्षरण क्रांतिक नहीं होता था और ऐसा समझा जाता था कि कुछ देर के लिए प्रतिक्रिया का रुकना बचाया नहीं जा सकता था। हाइड्रोजन और कोमल संस्पर्श-विधि के साथ परिस्थिति बिलकुल भिन्न थी। … अहत सालों तक कार्य करने के बाद हम लोग इसमें सफल हुए। हम लोगों ने छोटे संपीडकों से कार्य आरम्भ किया था, जो आधे दिन तक ही बिना किसी रुकावट के चलते

रहते थे। इसके बाद ३००० अश्व शक्ति वाले एकत्रण (aggregates) हम बना सके जिन्हें विश्वसनीय रूप से ६ मास तक चलाया जा सकता था।

"जब मैं यह कहता हूँ कि इस टेक्बिकल विधि में लाभ तभी हो सकता है, जब यह बिना किसी रुकावट के समान रूप से चलती रहे, तो इसमें कोई अतिशयोक्ति नहीं है। नियंत्रण करने वाले यंत्रों से इस उद्देश्य-सिद्धि में काफ़ी सहायता मिली। हम लोगों ने आरम्भ से ही इस पर काफ़ी घ्यान दिया था क्योंकि ऊष्मक में होने वाली प्रतिक्रियाओं को तभी जाना जा सकता था, जब वे किसी प्रकार से बाहर व्यक्त होती रहें। आज के लिए ये सब साधारण बातें हैं और इसमें प्रयुक्त बहुत-सा सामान व्यापारिक क्षेत्रों में सुलभ है। पहले हम लोगों को स्वयं इसे बनाना पड़ा और इसका परीक्षण भी करना पड़ा।"

बर्गियस^१

"१९१० में ही लुडिवग लैंड्सबर्ग (Ludwig Landsberg) ने मुझसे कहा था कि मैं भारी तेलों और तेल-अवशेषों के भंजन से गैसोलीन प्राप्त करने की समस्या पर कार्य करूँ। विशेषज्ञ उस समय यह बता सकते थे कि मोटर के कार्य में प्रगति होने से गैसोलीन की खपत में काफ़ी वृद्धि हो जायगी, यद्यपि उस समय यह अनुमान कोई नहीं कर सकता था कि यह वृद्धि कितनी होगी। उस समय की भंजन-विधियों में कोई भी दक्षता न थी।

"उच्च ताप द्वारा ढीले पड़े हुए उच्च क्वथनांक वाले पेट्रोलियम की आणव रचना में उच्च दाब वाली हाइड्रोजन को मिलाने का हमने प्रयत्न किया। पहले ऊर्ध्वाधर आटोक्लेवों (autoclaves पतीलों) में किये गये प्रयोगों से यह स्पष्ट रूप से ज्ञात हुआ कि भंजित तेलों में हाइड्रोजन की मात्रा में निश्चित वृद्धि हो जाती है; इस प्रक्रिया में कोक नहीं बनता और जो नये हलके तेल बनते हैं, वे कुछ कम असंतृष्त होते हैं।

"यह शीघ्र ही स्पष्ट हुआ कि जिन ताप परासों में हाइड्रोजन ठीक से प्रक्रिया करती है वह काफ़ी संकीर्ण है।

"भारी तेलों के हाइड्रोजनीकरण के लिए ताप और दाव की जो परिस्थितियाँ हैं, वे प्रायः कोयले की भाँति हैं। चूंकि दोनों दशाओं में यह आवश्यक है कि हाइड्रोजनीकरण किये जाने वाले द्रव अथवा आलम्बन का हाइड्रोजन से भली-भाँति संस्पर्श हो, अतः हम लोगों ने यह मान लिया कि तेल के हाइड्रोजनीकरण के लिए जो उपकरण उपयोगी

1. Lex Prix Nobel en 1931 से अनुदित।

है वह कुछ थोड़े और यंत्रों के साथ कोयले के द्रवीकरण के लिए भी उपयोगी हो सकता है। दोनों विधियों में यह आवश्यक था कि ठोस पदार्थों को प्रतिक्रिया होने वाले कक्षों (chambers) में डाला जाय—तेल के हाइड्रोजनीकरण में विगंधकीकरण (desulfuring) के लिए लोह आक्साइड को डाला जाता है; कोयले के हाइड्रोजनीकरण में पूरे कच्चे पदार्थ को डालना था। यह आरम्भ से ही स्पष्ट था कि उच्च दाब कक्ष में ठोस के डालने में और अवशेषों के हटाने में काफ़ी कठिनाइयाँ सामने आयेंगी। इस टेक्निकल समस्या के संतोषजनक हल के लिए कई वर्षों के कार्य की आवश्यकता थी।

"दाब-पात्र के अंदर वाले भाग को गरम करने के लिए एक दूसरी दाबयुक्त नली को डालना पड़ा, जिसकी दीवार आपेक्षिकतया पतली थी। प्रतिक्रिया-क्षेत्र के दाब से नीचे करके गरम करने वाले माध्यम को दोनों नलियों की सँकरी जगह में से भेजना पड़ा।

"नये बने पदार्थों को जितनी शीघ्रता से प्रक्रम से हटा लिया जाता है, भंजन-प्रिक्रया उतनी ही शीघ्र और जल्दी होती है। इसलिए हाइड्रोजन की काफ़ी अधिक मात्रा प्रयुक्त की गयी। हाइड्रोजन को चक्रण में रखना था। हाइड्रोजन गैसीय एवं द्रवीय पदार्थों के साथ प्रतिक्रिया पात्र से बाहर निकलती थी। जब तेलों को संघनित किया जाता था, तो वह पृथक् हो जाती थी। तेल में विलेय मेथेन के अधिकतर भाग से भी वह पृथक् होती थी। तब वह चक्रण पम्प द्वारा प्रतिक्रिया के लिए पुनः वापस भेज दी जाती थी।

"औसतन, खपने वाली हाइड्रोजन का भार कोयले के भार का ५% था। और अधिक हाइड्रोजन को भेज कर आरंभिक पदार्थों से अधिक प्रतिक्रिया कराने में और इस प्रकार उच्च क्वथनांक वाले तेलों के स्थान पर निम्न क्वथनांक वाले तेलों की मात्रा को बढ़ाने में कोई किठनाई न थी। आर्थिक दृष्टिकोण से विचार करने पर ज्ञात होगा कि कोयले और उसके द्रवीभूत पदार्थों के हाइड्रोजनीकरण के लिए कितनी हाइड्रोजन का उपयोग किया जाय।

"गैसीय पदार्थों—मेथेन और एथेन—से उच्च ताप पर जल-वाष्प की प्रतिकिया से हाइड्रोजन और कार्बन डाइ आक्साइड का उत्पादन किया जा सकता है। कुछ समय तक इस प्रतिकिया को हम सफल रूप से कर सके हैं। प्रतिकिया के लिए हाइड्रोजन की आवश्यक मात्रा प्राप्त करने के लिए इस विधि से मेथेन-एथेन मिश्रण के थोड़े भाग का परिवर्त्तन पर्याप्त है। हाइड्रोजन से अधिमिश्रित कार्बन डाइ आक्साइड को गैसों को दबा कर उच्च दाब के जल द्वारा सरलता से पृथक् किया जा सकता है।

हाइड्रोजन-उत्पादन का यह सिद्धांत, जहाँ तक मुझे मालूम है, अब अमरीका में तेलों के हाइड्रोजनीकरण के लिए प्रयुक्त होता है।

"अकार्बनिक पदार्थों से भारी तेलों को पृथक् करने में काफ़ी दिक्कतें आयीं …। जितना अधिक हाइड्रोजनीकरण हो जाता है, पृथक् करने में उतनी ही कम कठिनाइयाँ होती हैं।

"कोयले के तेल के भारी भागों से अच्छे स्नेहक तेलों की तैयारी संभव हो सकी।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

नोबेल पुरस्कार-प्राप्ति के अवसर पर किये गये डा० बाँश के भाषण में जिस टेक्निकल विकास का उल्लेख है वह अमोनिया के उत्पादन से आरम्भ होता है। बाद में उच्च दाब प्रतिक्रियाओं के फलस्वरूप बने अन्य पदार्थों के बनाने में भी इसका विस्तार हुआ। बराबर प्रयत्न करते रहने से विशेष धातु-मिश्रण बने और प्रतिकारक (Reactor) निर्माण का सिद्धांत निकला, विशिष्ट सिक्रयता वाले उत्प्रेरक बने तथा गैस संपीडकों में सुधार हुए और महत्त्वपूर्ण प्रक्रम खंडों (factors) के नियंत्रण के लिए सूचकों और नियंत्रकों का एक नया विज्ञान बना। इस दिशा में जो प्रगति हुई है, उसका पता संशिलष्ट अमोनिया की दी हुई मात्रा में उपयुक्त इस्पात के आँकड़ों से लग सकता है। १९१३ में यह संख्या २७ थी; अगले दो वर्षों में यह गिरकर ११ और ६ रह गयी; १९२४ में यह केवल ३.६ थी और १९२७ में संख्या इसकी भी आधी रह गयी।

इसी आधार पर कार्बन मोनो-आक्साइड और हाइड्रोजन से मेथेनाल का संश्लेषण संभव हुआ। १९२३ तक केवल लकड़ी के आसवन से ही यह ऐलकोहल प्राप्त होता था। जब आई० जी० फ़ार्बेन कंपनी ने संश्लिष्ट ऐलकोहल का निर्माण और उसको यूनाइटेड स्टट्स में भेजना आरम्भ किया, तो ऐसा ज्ञात हुआ कि लकड़ी के आसवन का उद्योग प्रायः समाप्त हो जायगा। किन्तु यह बच गया, यद्यपि संश्लिष्ट ऐलकोहल की तुलना में इससे केवल ३ प्रतिशत ऐलकोहल बनता था। १९३१ में बाँश ने जर्मनी के वार्षिक ४०,००० टन के ऐलकोहलीय उत्पादन की ओर सगर्व संकेत किया। १९४६ में इस विधि से यूनाइटेड स्टेट्स में लगभग २,५०,००० टन मेथेनाल बना था।

इससे भी अधिक महत्त्वपूर्ण संक्लेषण अमोनिया और कार्बन डाइ आक्साइड द्वारा यूरिया का है। यूरिया एक सरल खाद है; इसमें नाइट्रोजन मान अधिक होता है। संक्लिष्ट रेजीन की तैयारी भी इसी से होती है; रेजीन का उपयोग ढाँचे बनाने और सरेस के रूप में काफ़ी अधिक होने लगा है। तेल और कोयले के हाइड्रोजनीकरण पर कार्य बिगयस संघटन में १९१०-१९५२ तक हुआ। जब आई० जी० कंपनी ने इसको हाथ में लिया, तो उत्प्रेरक प्रभावों पर विशेष रूप से अन्वेषण किया गया। मेथेनाल के संश्लेषण में प्राप्त काफ़ी अनुभव इसके लिए उपयोगी हुआ। भारी तेलों के हाइड्रोजनीकरण की गति काफी बढ़ायी जा सकती थी और कुछ चुने-चुने उत्प्रेरकों के उपयोग से विशिष्ट पदार्थ बनाये जा सकते थे। गंधक के जो खनिज तेलों में सदैव मिलती है, विषैले प्रभाव से बचने की समस्या का भी हल हो गया। उच्चतम "आक्टेन संख्याओं" को प्राप्त करके उत्प्रेरक हाइड्रोजनीकरण से मोटर इंघनों की दक्षता को काफ़ी बढ़ाया जा सका।

बिगयस ने जो पहला अनुमान लगाया था उसके अनुसार उन्होंने घोषणा की थी कि सरलता से हाइड्रोजनीकरण किये जा सकने वाले कोयलों और शीघ्र प्रतिक्रिया न होने वाले कोयलों में कार्बन की मात्रा महत्त्वपूर्ण है; उसे ८५% से कम न होना चाहिए। अब यह ज्ञात हुआ है कि कार्बन की मात्रा से ही विभिन्न कोयलों में भेद नहीं किया जा सकता; हाइड्रोजन और आक्सिजन का अनुपात, कोयले की आयु, उसकी किस्म आदि का उसकी हाइड्रोजन प्रतिक्रिया पर काफी प्रभाव पड़ता है।

पिछले विश्वयुद्ध के समय इंग्लैण्ड और जर्मनी में जितने मोटर ईंधन का उत्पादन हुआ उसका काफ़ी भाग हाइड्रोजनीकरण विधि से प्राप्त हुआ। हाल में ही, कुछ ऐसे प्रयोग आरम्भ हुए हैं जिनसे काफी अधिक परास में कोयले के हाइड्रोजनीकरण के लिए उपयुक्त ताप और दाब की परिस्थितियों का ज्ञान प्राप्त हो सकेगा।

१६३२

म्ररविंग लेंग्म्यूर (Irving Langmuir) (१८८१-१९५७)

"सतह रसायन (Surface chemistry) में अन्वेषणों एवं आविष्कारों के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

"अरिवंग लैंगम्यूर का जन्म ब्रूविलन, न्यूयार्क में ३१ जनवरी १८८१ को हुआ। ब्रूविलन के सार्वजिनिक स्कूल में आपकी आरिभिक शिक्षा १८९२ तक हुई। उसी वर्ष आप अपने माता-िपता के पास पेरिस चले गये। वहाँ आपने फांसीसी स्कूलों में तीन वर्ष तक पढ़ा। १८९५ के अंत में आप यूनाइटेड स्टेट्स वापस आ गये और फ़िलाडेलिफ़िया की चेस्टनट हिल अकदमी में प्रविष्ट हुए। इसके दूसरे वर्ष आप प्राट इस्टीट्यूट हाई-स्कूल में पढ़ने के लिए पुनः ब्रूविलन वापस आ गये। इस इस्टीट्यूट में अध्ययन समाप्त करने के बाद आपने कोलिम्बया विश्वविद्यालय के खानों के स्कूल (School of mines) में प्रवेश किया। यहाँ से आप १९०३ में स्नातक हुए और आपको घातु-विज्ञान के इंजी-नियर की उपाधि मिली। स्नातक होने के बाद आपने प्रोफेसर नन्स्ट की संरक्षता में गाटिन्जेन विश्वविद्यालय में कार्यारम्भ किया। १९०६ में आपको एम० ए० और पी० एच० डी० की उपाधि मिली। आपका मुख्य विषय भौतिक रसायन था।

"अमरीका लौटने पर डा० लैंग्म्यूर होबोकेन, न्यूजर्सी में टेक्नालाजी के स्टीवेन्स इंस्टीट्यूट में रसायन के प्रशिक्षक हो गये। यहाँ आपने १९०९ तक पढ़ाया। तत्पश्चात् आपने जनरल इलेक्ट्रिक कंपनी की शोध-प्रयोगशाला मैं प्रवेश किया और इस समय आप उसके सहायक डायरेक्टर रहे।

"डा॰ लैंग्म्यूर ने रसायन, भौतिकी एवं इंजीनियरिंग के क्षेत्रों में शोध-कार्य किया है; अधिकतर यह कार्य निर्वात घटनाओं (vacuum phenomena) से संबंधित है।

1. Lex Prix Nobel en में आत्मकथा से।

इन रासायनिक एवं भौतिक घटनाओं में आणव एवं परमाणव रीति (mechanism) को ज्ञात करने के लिए आपने अधिशोषित फ़िल्मों और सतहों के गुणधर्मों का आधारभूत अन्वेषण किया; आपने उच्च निर्वात में और निम्न दाब पर गैसों के विद्युत्-विसर्जन की प्रकृति पर भी कार्य किया।

"डाक्टर लैंगम्यूर ने वैज्ञानिक पत्र-पत्रिकाओं में लगभग १५० रचनाएँ प्रकाशित करायीं। निम्न दाब, रासायनिक प्रतिक्रियाओं और अधिशोषण घटना पर प्रकाशित आपकी रचनाओं की सूची नोबेल भाषण के अंत में दी हुई है। दूसरे क्षेत्रों में आपके प्रकाशन के कुछ विषय ये हैं—ऊष्मा वहन, टंगस्टन तन्तु और लैम्प, धातु के वाष्प दाब एवं उद्वाष्पन का वेग, उच्च निर्वात पर विद्युत्-विसर्जन, गैसों में विद्युत्-विसर्जन, उच्च निर्वात पम्प, परमाणु रचना और संयोजकता एवं अन्य साधारण विषय।"

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन ध

"टंगस्टन पर थोरियम—जब १ प्रतिशत ThO₂ मिली टंगस्टिक आक्साइड को २८००° तक या और अधिक ताप तक गरम किया जाता है तो टंगस्टन का एक तन्तु बनता है और इसके एक सूक्ष्म भाग में थोरिया धातिवक थोरियम में अवकृत हो जाता है। तन्तु में थोरियम सूक्ष्म गोलाकार कणों के रूप में रहता है। ये टंगस्टन केलास की सीमा पर न होकर उन केलासों के बीच में इधर-उघर बिखरे रहते हैं; यदि तन्तु को १९००—२०००° k तक फिर कुछ मिनटों के लिए गरम किया जाय तो जो थोरियम धातु उच्च ताप पर बनी थी वह पुनः व्यापन करके तन्तु की सतह पर आने लगती है और सतह पर गित होने के कारण पूरी सतह पर फैल जाती है; इसके फलस्वरूप थोरियम परमाणुओं की एक-परमाणव फिल्म तन्तु पर बन जाती है। २०००° पर उद्वाष्पन का वेग इतना कम होता है कि शीघ्र ही पर्याप्त थोरियम पूरी एक-परमाणव फिल्म को बना लेता है। यदि ताप २२००° अथवा २४००° तक बढ़ा दिया जाय, तो सतह पर से उद्वाष्पन का वेग इतना बढ़ जाता है कि व्यापन के फलस्वरूप अंदर से आने वाले थोरियम के परमाणुओं की संख्या उद्वाष्पन के फलस्वरूप जाने वाले परमाणुओं की संख्या से काफ़ी कम हो जाती है। इस प्रकार सतह का वास्तिवक सांद्रण काफी कम हो जाता है।

"अधिशोषित पटल की थोरियम मात्रा में यह परिवर्त्तन प्रामाणिक निम्न ताप पर सन्तु के इलेक्ट्रान उत्सर्जन के मापन के अध्ययन से ज्ञात किया जा सकता है। इस ताप

1. Lex Prix Nobel en 1932 से अनूदित।

को परीक्षात्मक ताप कहते हैं। यह इतना नीचा रखा जाता है, जिससे व्यापन अथवा उद्वाष्पन के फलस्वरूप सतह पर कोई विशेष परिवर्त्तन न हों। सुगम ताप १५००° है। ताप पर अधिशोषित थोरियम के सतह पर होने के कारण सतह का इलेक्ट्रान उत्सर्जन, शुद्ध टंगस्टन सतह की अपेक्षा १० भाना तक अधिक हो जाता है।

"जल पर तेल की फिल्म—जब एक शुद्ध संतृप्त द्रव-हाइड्रोकार्बन जल पर रला जाता है, तो वह जल पर बूँद अथवा लैन्स के रूप में रहता है; इससे उसके चारों ओर के जल के तल-तनाव पर कोई प्रभाव नहीं होता। तथापि, यदि किसी अविलेय वसीय अथवा तैलीय पदार्थ को, जैसे पशु अथवा पौघों से प्राप्त साघारण तेल को, शुद्ध जल पर रखा जाय तो वह फ़ौरन ही सतह पर पतली फ़िल्म के रूप में दौड़ जाता है। यदि सतह पर की गति को अबरक का चुर्ण बुरक कर देखा जाय तो यह दिखाई देता है कि थोड़ा-सा तेल पटल के एक निश्चित क्षेत्र को बनाने में समर्थ होता है; यदि कभी-कभी क्षेत्र निश्चित मान से बढ़ जाता है, तो उस बढ़े क्षेत्र में जल के तल-तनाव पर कोई अंतर नहीं होता। कई अविलेय कार्बनिक पदार्थों की तुलना से ज्ञात हुआ है कि यह फैलने की प्रवृत्ति कार्बनिक अणु में उपस्थित कुछ सिकय समूहों अथवा मूलक पर निर्भर होती है; ये समृह वैसे होते हैं जो जल में कार्बनिक पदार्थों की विलेयता को बढ़ाते हैं। उदाहरणतया, पेन्टेन C_5H_{12} जल में प्रायः अविलेय है, पर एमाइल ऐलकोहल $C_5H_{11}OH$ सापेक्ष रूप से विलेय है। कार्बनिक अणु के OH समूह जल के अणुओं के OH समृह पर तीव्र आकर्षक प्रभाव डालते हैं और यह प्रभाव विलेयता की वृद्धि से स्पष्ट होता है। इसी प्रकार कार्बाक्सिल-समृह COOH निम्न वसीय अम्लों को उसी के हाइड्रोकार्बनों की अपेक्षा जल में अधिक विलेय बनाता है।

"उच्च अणुभार वाले हाइड्रोकार्बन, जैसे $C_{18}H_{38}$ जल में बिलकुल अविलेय हैं। यदि $C_{18}H_{38}$ की श्रृंखला के अंत में CH_3 समूह के स्थान पर कार्बाक्सिल समूह आ जाता है तो अणु का एक भाग जल में घुलने का प्रयत्न करता है, पर उसके दूसरे भाग में हाइड्रोकार्बन की अविलेयता वर्त्तमान रहती है। जल की सतह पर फैलने से इस प्रकार के अणुओं के कार्बाक्सिल समूह बिना एक दूसरे से पृथक् हुए जल के संपर्क में आते हैं।

"इस प्रकार से बनी तैलीय फ़िल्म में पास-पास सटे हुए अणुओं की जल की सतह पर एक फ़िल्म होनी चाहिए। यदि फैल जा सकने वाले सीमित क्षेत्र की तुलना में वसीय अम्ल आवश्यकता से अधिक होता है तो कार्बाक्सिल-समूहों के जल के संपर्क में आने का प्रयास इतना अधिक होता है कि सतह पर उनकी भीड़ लग जाती है और वे एक-दूसरे से मिलकर प्रायः सीधे खड़े हो जाते हैं। इस दशा में एक अणु उतना स्थान घरता है जितना कि हाइड्रोकार्बन श्रृंखला का कास सेक्शन (cross section) होता है अथवा अणु के केवल सर का भाग, जो जल के संपर्क में रहता है और कास सेक्शन से अधिक बड़ा होता है। फ़िल्म की मोटाई हाइड्रोकार्बन-श्रृंखला की लम्बाई के बराबर होती है।

"सतहों की उत्प्रेरक किया—१५००° तक ऊष्मित टंगस्टन पर आक्सिजन की एक-परमाणव फ़िल्म सब प्रतिक्रियाओं के लिए उत्प्रेरक विष का सा काम करती है; इसकी अनुपस्थिति में टंगस्टन उत्प्रेरक की भाँति कार्य कर सकता था। इस प्रकार आक्सिजन की अति सूक्ष्मतम मात्राएँ भी १५००° К पर हाइड्रोजन के विघटन (dissociation) तथा अमोनिया, मेथेन अथवा सायेनोजन के विच्छेदन को रोक देती हैं। आक्सिजन के प्रभाव से सारी सतह ढक जाती है जिससे दूसरी गैसें टंगस्टन की सतह से संस्पर्श नहीं कर पातीं।

"इसी प्रकार प्लैटिनम सतहों पर हाइड्रोजन और कार्बन मानो-आक्साइड उत्प्रेरक विषों का-सा काम करते हैं। जिस वेग से प्लैटिनम कार्बन मानो-आक्साइड और आक्सिजन से संयोग करता है, वह आक्सिजन के दाब से सीधे रूप से समानुपाती किन्तु मानो-आक्साइड के दाब से प्रतिलोमानुपाती होता है। प्रतिक्रिया का वेग प्लैटिनम सतह के उस अंश पर निर्भर होता है जो कार्बन मानो-आक्साइड के अधिशोषित अणुओं से ढका नहीं होता। इन खाली स्थानों में आक्सिजन के जो अणु अधिशोषित हो जाते हैं, और इस प्रकार उनका अधिशोषण प्लैटिनम से हो जाता है वे अपने पास वाले कार्बन मानो-आक्साइड के अणुओं से प्रतिक्रिया करते हैं।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

जल, शीशे और घातुओं की सतहों पर विशेष बल प्रदर्शित होते हैं। ऐसा मालूम होता है कि एक पदार्थ अचानक अपनी सीमा पर अपनी सतह से ही समाप्त नहीं हो जाता, किन्तु उसे अपने वातावरण से संपर्क स्थापित रखना पड़ता है। यद्यपि सतह पर स्थापित ये बल कोमल होते हैं, तथापि वे बड़े महत्त्वपूर्ण हैं। हमारे कायिकी प्रक्रमों का आघार इन सतहों की पारस्परिक किया ही है। सतहों पर होने वाली प्रतिक्रियाओं का औद्योगिक रूप से भी बड़ा महत्त्व है। हम लोग जिन मोटर ईघनों का उपयोग करते हैं उनमें से अधिकतर ईंघनों का नियंत्रण बाहरी तौर से अक्रिय पर विशिष्ट सतह-प्रतिक्रिया क्रनेवाले पदार्थों से ही होता है।

लैंग्म्यूर ने यह शोध-कार्य विद्युत् लैंम्प में प्रयुक्त धातु के तारों से आरम्भ किया था। इस कार्य के फलस्वरूप तापदीप्त लैंम्प अधिक दिनों तक चलते हैं और अधिक विद्युत्-ऊर्जा को प्रकाश में परिवर्तित करते हैं।

जल-अविलेय पदार्थों के जल पर फैलने के लैंग्म्यूर द्वारा किये गये अन्वेषण के फलस्वरूप शीशे की सतह से परावित्तत प्रकाश की मात्रा को कम किया जा सका है। इस प्रकार चकाचौंध से बचाने के लिए उसके व्यावहारिक उपयोग हमारे सम्मुख आये हैं।

हाल में ही लैंग्म्यूर ने इस सतह-शोध को बादलों से जल-बूँदों के बनाने में भी लगाया है। जब बादल में एकत्रण बिन्दुओं—शुष्क वर्फ़ अथवा विक्षेपित रजत आयो- डाइड—को डालकर "बीजीकरण" (seeding) किया जाता है तो कृत्रिम वर्षा के लिए प्रेरण हो जाता है। इस विधि की काफ़ी आलोचना हुई है। कृत्रिम वर्षा के क्षेत्र में इसका उपयोग चाहे जो कुछ भी हो, पर हम लैंगम्यूर के साथ यह आशा अवस्य कर सकते हैं कि कदाचित् यह विधि भीषण तूफानों से बचने में उपयुक्त हो सके।

१६३३ कोई पुरस्कार नहीं दिया गया

हैरल्ड क्लेटन यूरे (Harold Clayton Urey) (१८६३-)

"भारी हाइड्रोजन के आविष्कार के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

हैरत्ड सी० यूरे का जन्म वाल्करटन, इन्ङ, में हुआ था । वाटरऌू, इन्ड०, के हाई स्कूल से स्नातक होने के बाद आपने देहात के स्कूलों में तीन वर्ष तक पढ़ाया। तब आपने मोनटाना विश्वविद्यालय में प्रवेश किया और बैचलर आफ़ साइन्स की उपाधि १९१७ में प्राणिशास्त्र में प्राप्त की । नोबेल पुरस्कार कमेटी में भेजे गये अपने आत्म-कथानक में आपने प्रथम विश्व-युद्ध के प्रभावों का स्वयं वर्णन किया है—"जब यूनाइटेड स्टेट्स भी विश्वयुद्ध में सम्मिलित हुआ तो मैं युद्ध-सामग्री के बनाने में सहायता देने के लिए फ़िलाडेलफ़िया गया। मैं इस अनुभव को बड़ा सौभाग्यशाली समझता हूँ, क्योंकि इससे मुझे यह निश्चित करने में सहायता मिली कि औद्योगिक रसायन में मेरी अधिकतम रुचि न होगी; फलतः मैं शिक्षा संबंधी कार्य की ओर प्रवृत्त हुआ ।" आप रसायन के शिक्षक के रूप में मोनटाना विश्वविद्यालय लौट आये और तब आप कैलीफ़ोनिया विश्वविद्यालय चले गये। वहाँ गिलबर्ट एन० लीविस (Gilbrt N. Lewis) के प्रेरणात्मक प्रभाव से आपकी रुचि भौतिकी एवं गणित संबंधी रसायन की ओर हो गयी। १९२३-२४ में आपको इन विषयों में और अधिक प्रेरणा कोपेन-हागेन में स्थित सैद्धांतिक भौतिकी के इंस्टीट्यूट में नील्स ब्होर (Niels Bohr) के साथ होने पर मिली। अगले कुछ वर्षों में आप जान हापिकन्स (John Hopkins)। के सहायक रहे । १९२९ में कोलम्बिया विश्वविद्यालय में आप सहायक प्रोफ़ेसर बन गये तथा १९३४ में प्रोफ़ेसर हो गये।

समस्थानिकों पर की गयी ऐस्टन की शोधों से क्वांटम-सिद्धांत एवं ऊष्मा गतिकी की सहायता से आपने यह गणना की कि २ परमाणुभार वाले हाइड्रोजन के समस्थानिक को भौतिक विवियों से पृथक् हो जाना चाहिए। इस समस्थानिक का नाम आपने डायटीरियम रखा; इसका भार तत्त्व के साधारण भार की अपेक्षा दुगुना था। दूसरे सब तत्त्वों के समस्थानिकों के परमाणु-भार में अंतर एक छोटा भिन्न है। सिद्धांत के दृष्टिकोण से जो भविष्यवाणी की गयी थी, वह प्रयोगों द्वारा ठीक सिद्ध हुई। बाद में यूरे ने १५ परमाणु-भार वाले नाइट्रोजन समस्थानिक के पृथक्करण में भी इस विधि का विस्तार किया; साधारण नाइट्रोजन का परमाणु-भार १४ होता है।

दूसरे विश्वयुद्ध के समय किये गये परमाणु बम के उत्पादन-संबंधी कार्य में यूरे का प्रमुख हाथ था। भूगर्भशास्त्र एवं पुरातत्त्वशास्त्र में समस्थानिकों के नये उपयोग संबंधी कार्य से आप आधारभूत समस्याओं को सुलझा रहे हैं।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन'

"जब O¹6 को परमाणुभार की १६ इकाइयों का प्रमाण मान लिया जाता है तो इसकी तुलना में H¹ के सापेक्ष परमाणु-भार का निर्धारण और आक्सिजनके प्राकृतिक समस्थानिकों के मिश्रण के रासायनिक परमाणु-भार के निर्धारण से ज्ञात होता है (जैसा बर्जे—Birge और मेंजेल—Menzel ने सबसे पहले बतलाया था) कि २ संहति वाले हाइड्रोजन के समस्थानिक की हलकी हाइड्रोजन में १:४५०० के अनुपात में उपस्थिति संभावित है। भारी हाइड्रोजन के इससे अधिक होने की आशा नहीं की जा सकती थी, क्योंकि और किसी भारी समस्थानिक के होने के मतलब यह थे कि सब भारी समस्थानिकों को मिलकर ४५०० के एक भाग से अधिक नहीं होना चाहिए। जब उपर्युक्त प्रमाण से गणना की जाती है तो चौथे दशमलब पर २ के अंतर से ये अनुमानित परिणाम आते हैं। रासायनिक निर्धारणों में संभावित त्रुटि के युक्तियुक्त अनुमान से यह कुछ अधिक है। O¹8 की प्रचुरता के संबंध में हाल में जो अन्वेषण किये गये हैं उनसे अनुमानित परिणाम १:४५०० के स्थान पर १:३,७०० हो जाते हैं।

"इस दुर्लभ समस्थानिक के अस्तित्व के प्रदर्शन के लिए इसका किसी विधि से सांद्रण करना आवश्यक था, क्योंकि उस समय तक ज्ञात विधियों में से किसी भी विधि से इतनी कम मात्रा में उपस्थित समस्थानिक को पृथक् नहीं किया गया था। बाद में यह पता चला कि यह बात ठीक नहीं थी, क्योंकि समस्थानिक के परिचय के लिए बहुत ही संवेदी विधि—अर्थात् परमाणु-वर्णक्रम—का उपयोग किया गया था। इस विधि का इसमें प्रयोग हो सकता था, क्योंकि इसमें ब्होर के सिद्धांत के अनुसार सापेक्ष दृष्टि से

1. Lex Prix Nobel en 1934 से अनूदित।

परमाणव-समस्थानिक प्रभाव के अधिक होने की आशा थी। तथापि, २ परमाणुभार वाले हाइड्रोजन के समस्थानिक—डायटीरियम—का सांद्रण, परिचय को सुगम बनाने के लिए, आसवन से किया गया।

"इस सरल सिद्धांत के अनुसार हाइड्रोजन और हाइड्रोजन डायटीराइड तथा हाइड्रोजन से हाइड्रोजन ट्राइटीराइड के वाष्प दाब का अनुपात कमशः २.२३ एवं ३.३५ है। वाष्प दाबों के अनुपातों के लिए इन मानों को लेकर सरल गणना से यह दिखाया गया कि त्रि-बिन्दु (triple point) पर ठोस हाइड्रोजन के सरल आसवन से ही डायटीरियम का काफी अधिक सांद्रण होना चाहिए। वस्तुतः यह निश्चित मत देना कि द्रव अवस्था के लिए भी ये अंतर ठीक होंगे, असंभव था, किन्तु यह अनुमान युक्तियुक्त अवश्य था कि कम-से-कम अवस्था में भी इस प्रभाव को रहना चाहिए।

"यूनाइटेड स्टेट्स के ब्यू रो आफ़ स्टेन्डर्ड्स के डा० एफ० जी० ब्रिकवेडे (Dr. F.G. Brickwedde) ने बड़ी कृपा करके उपर्युक्त सिद्धांत में स्पष्ट की गयी परिस्थितियों में हाइड्रोजन के नमूनों का उद्वाष्पन किया। सबसे बिढ़्या नमूना ४००० घ० से० द्रव हाइड्रोजन के ति-बिंदु पर उद्वाष्पन से प्राप्त हुआ था, जब अवशेष केवल १ घ० से० रह गया था। मेरे शोध-सहायक, डा० जी० एम० मर्फ़ी (Dr. G.M. Murphy) और मैंने १९३१ के अंत में इस नमूने के परमाणव-वर्णक्रम का अन्वेषण किया। और नमूनों का भी अध्ययन किया गया। इसके लिए २१ फुट के अवतल ग्रेटिंग (grating) का उपयोग किया गया था, जिसके एक इंच में १५,००० रेखाएँ थीं। हमने बामर श्रेणी की डायटीरियम की तीन रेखाएँ प्राप्त कीं। जब व्यापारिक विद्युतीय हाइड्रोजन का उपयोग होता था, तब भी ये रेखाएँ पायी जाती थीं। डा० ब्रिकवेडे द्वारा तैयार किये गये नमूनों में इन तरंग-दैध्यों का प्रकाश ४ से ५ गुना तक बढ़ जाता था।

"यद्यपि प्राकृतिक हाइड्रोजन में डायटीरियम की रेखा को सरलता से पहचाना जा सकता है, तथापि आसवन से प्राप्त अधिक सांद्र नमूनों की सहायता के बिना इनके अस्तित्व के लिए निश्चित निर्णय देना बहुत किठन हो जाता, क्योंकि परीक्षण की हुई अतिरिक्त रेखाओं की रूल्ड ग्रेटिंग के अनियमित गोस्टों ("ghosts") उपच्छाया से इसकी अनुमानित व्याख्या की जा सकती थी। इस प्रकार सांद्रण की जिस विधि को निकाला गया था और मौलिक शोध-कार्यों में जिसका उपयोग हुआ था, वह समस्थानिक के अस्तित्व को सिद्ध करने में महत्त्वपूर्ण सिद्ध हुई।

"रिटेनवर्ग (Rittenberg) और मैंने इस सिद्धांत का उपयोग यह दिखाने में भी किया है कि हाइड्रोजन और डायटीरियम संबंधी प्रतिक्रियाओं में संतुलन स्थिरांकों के आसानी से पहचाने जा सकने वाले अंतरों का भी अस्तित्व होना चाहिए। बाद के प्रायोगिक कार्यों से यह गणना ठीक सिद्ध हुई, जब हाइड्रोजन और डायटीरियम से कमशः हाइड्रोजन आयोडाइड और डायटीरियम आयोडाइड बनायी गयी। इसके ठीक सिद्ध होने की पूर्ण आशा की जा सकती थी, किन्तु यह पहला अवसर दिखाई देता है, जब एक रासायनिक प्रतिक्रिया के संतुलन स्थिरांक की तभी गणना कर ली गयी थी, जब कि सिद्धांत को पुष्ट करने के लिए उनमें से एक तत्त्व काफ़ी मात्रा में न बन सका हो।

"पिछले दो वर्षों में डायटीरियम के उपयोग पर जो विस्तृत शोध-कार्य हुआ है, वह हाइड्रोजन और डायटीरियम को पृथक् करने के लिए वाशबुर्न (Washburn) की विद्युतीय विधि से संभव हो सका है। आजकल इन समस्थानिकों के पृथक्ककरण के लिए अन्य विधियों का भी उपयोग किया जा सकता है। जैसा फारकस (Farkas) ने दिखलाया है, उसके अनुसार हाइड्रोजन और जल की विनिमय प्रतिक्रिया (exchange reaction) में कुछ परिवर्तन करके परस्पर विरोधी धाराओं की रगड़ (scrubing) विधियों का उपयोग करके हाइड्रोजन समस्थानिकों का सफल पृथक्करण किया जा सकता है।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

दिसम्बर १९३१ में यूरे ने २ परमाणुभार वाले हाइड्रोजन के समस्थानिक के आविष्कार की घोषणा की। सैद्धांतिक भविष्यवाणी की इस पुष्टि के बाद फ़ौरन ही उसके व्यापारिक उत्पादन की बात सोची जाने लगी। इसके लिए त्रिबंदु पर के (जिसमें हाइड्रोजन तीनों अवस्थाओं—ठोस, द्रव और गैस में रहती है) प्रभाजित आसवन का उपयोग न करके स्वर्गीय ई० डब्लू० वाशबुर्न की विधि—विद्युत्-विश्लेषण—का प्रयोग किया गया। वैद्युत विश्लेषक विच्छेदन से जब हाइड्रोजन बनायी जाती है तो गैस में हलकी हाइड्रोजन अधिक होती है; अविधिष्ट जल में डायटीरियम का अधिक अनुपात होता है। नार्वे के रुजकन वाले जल विद्युतीय प्लांट (hydroelectric plant) से डायटीरियम आक्साइड अर्थात् "भारी जल" का व्यापारिक उत्पादन आरंभ हो गया। परमाणु-पुंज में न्यूट्रान की गति को घीमी करने के लिए भारी जल प्रयुक्त होता है; यह उपयोग इतना साहसी और सफल हुआ कि दूसरे विश्व-युद्ध में जर्मन हाथों से भारी हाइड्रोजन का भण्डार छीनने के लिए इस प्लांट पर आक्रमण किया गया।

अब दूसरे उच्च समस्थानिक ट्रिशियम (tritium) पर सबका ध्यान केंद्रित है, क्योंकि परमाणु-खंडन के लिए इससे कदाचित् "हाइड्रोजन बम" बन सके।

१६३४

आयरोन जोलियो क्यूरी (Irene Joliot Curie) (१८६७-)

फ़्रेडरिक जोलियो (Frederic Joliot) (१६००--)

"नये रेडियमधर्मी तत्त्वों के संश्लेषण के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

पियरे और मेरी क्यूरी की पुत्री ने प्रथम विश्वयुद्ध के समय अस्पताल के रेडियम-शास्त्रीय (radiologic X क्ष- रिश्मक) कार्य के लिए भौतिकी एवं गणित के अपने अध्ययन में विघ्न डाला। आपने अपनी माता की सहायता की। आप पेरिस के रेडियम इंस्टीट्यूट की क्यूरी प्रयोगशाला से १९२५ में स्नातक हुईं। डाक्टर की उपाधि के लिए पलोनियम की अल्फ़ा-किरणों पर आपने थीसिस लिखी थी।

उसी समय पेरिस के भौतिकी एवं रसायन के स्कूल से इंजीनियर का डिप्लोमा प्राप्त कर फ्रेडिरिक जोलियो ने रेडियम इंस्टीट्यूट में नौकरी की।

आप दोनों ने १९२६ में विवाह कर लिया। साथ किये गये कार्य में आयरीन जोलियो क्यूरी भौतिक दृष्टिकोण पर अधिक बल देती थीं; फ्रेडरिक जोलियो रेडियमधर्मी पदार्थों के रासायनिक परिचय में अधिक रुचि रखते थे। आपने परमाणु-खंडन से प्राप्त कृत्रिम रेडियमधर्मी पदार्थों का अन्वेषण आरम्भ किया; आप परमाणु-बल के शांति समय के उपयोगों की ओर अधिक ध्यान देने लगे। फ्रेडरिक जोलियो ने रेडियमशास्त्रीय शोध को जीवन-रासायनिक शोध से मिलाया और रेडियमसिकय रूप से लेबेल लगे हुए हार्मोनों और थायर्वायड पदार्थों को बनाया।

आर॰ ग्रीग्वायर (R. Gregoire) के साथ दोनों जोलियों ने मिलकर नाभि-कीय भौतिकी पर एक पुस्तक १९४८ में प्रकाशित की ।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन' आयरीन जोलियो क्युरी

"विद्युत् ऋणीय इलेक्ट्रान, जिनसे β-विकिरण होता है, और घनविद्युत् चार्जयुक्त अल्फ़ा-विकिरण के हीलियम कण के साथ-साथ रदरफ़ोर्ड के अनुमान में एक घन हाइ-ड्रोजन कण भी था, जिसको प्रोटान कहा गया था। जेम्सचैंडविक (James Chadwick) महोदय ने हाइड्रोजन के परमाणुभार वाले एक उदासीन कण—न्यूट्रान—का भी आविष्कार किया था। प्रोटान अपने में से एक घन विद्युत् चार्ज को खो सकता है और एक धन इलेक्ट्रान को देकर एक न्यूट्रान में परिवर्तित हो सकता है। (देखिए, भौतिकी में नोबेल पुरस्कार विजेता, वर्ष १९३५)।

"हल्के तत्त्वों पर अल्फ़ा-कणों के उपविक्तिरण (irradiation) से न्यूट्रान के उत्सर्जन के साथ होने वाले तत्त्वांतरण के अध्ययन में हमें पलोर, सोडियम एवं एल्यू-मिन्यम द्वारा उत्सर्जित न्यूट्रान के तात्पर्थ्य समझने में अनेक कठिनाइयों का सामना करना पड़ा। अल्फ़ा कण को पकड़ कर एल्यूमिनियम, सिलिकन के स्थायी परमाणु एवं एक प्रोटान में तत्वांतिरत हो जाता है, तथापि यदि एक न्यूट्रान उत्सर्जित हो तो इस प्रतिकिया के फलस्वरूप जो परमाणु बनेगा, वह ज्ञात नहीं है।

"हम लोगों ने उस समय इसका परीक्षण किया कि जब एल्यूमिनियम अथवा बोरान अल्फ़ा-कणों से उपविकिरित होते हैं, तो केवल प्रोटान एवं न्यूट्रान ही नहीं, अपितु धन इलेन्ट्रान भी उन्सर्जित होते हैं। फलतः हम लोगों ने यह मान लिया कि प्रोटान के स्थान पर न्यूट्रान और धन इलेक्ट्रान साथ-साथ उत्सर्जित होते हैं, इन दोनों दशाओं में प्राप्त परमाण एक ही प्रकार का होगा।

"१९३४ के आरम्भ में हम लोगों ने इस तत्त्वांतरण एवं उस समय तक किये गये अन्य तत्त्वांतरणों में एक आधारभूत अंतर पर ध्यान दिया; कृत्रिम नाभिकीय रसायन की सारी प्रतिक्रियाएँ तुरंत और कभी-कभी विस्फोटकीय भी होती हैं। इसके विपरीत, अल्फ़ा-कण के स्रोत से प्रतिक्रिया करते समय एल्यूमिनियम द्वारा उत्पादित धन-इलेक्ट्रान-स्रोत के हटाने के बाद भी कुछ देर तक निकलते रहते हैं। उत्सर्जित इलेक्ट्रानों की संख्या तीन मिनट में आधी हो जाती है।

"फलतः यह वास्तिवक रेडियमयर्मिता है, जिसकी सूचना घन इलेक्ट्रान के उत्सर्जन से मिलती है।

1. Les Prix Nobel en 1935 से अनूदित।

"हम लोगों ने यह दिखा दिया है कि अल्फ़ा-कण रूपी बम फेंके जाने पर बोरॉन अथवा मैंग्नीशियम में भी रेडियम-धीमता आ जाती है और इसके साथ धन अथवा ऋण इलेक्ट्रान उत्सर्जित होने लगते हैं। ये कृत्रिम रेडियो तत्त्व बिलकुल प्राकृतिक रेडियो तत्त्वों की भाँति कार्य करते हैं।"

फ्रेडरिक जोलियो'

अल्फ़ा-िकरणों द्वारा उपिविकिरित एल्यूमिनियम फ़िल्म पर हाइड्रोक्लोरिक अम्ल के विलयन की प्रतिक्रिया से उसको घोला जाता है। इस रासायिनक प्रतिक्रिया से हाइड्रोजन निकलता है और जब जल पर पतली दीवार वाली नली औंधा दी जाती है तो यह रेडियमधर्मी तत्तव उसमें भरने लगता है। इस पृथक्करण से यह स्पष्ट है कि उप-विकिरण के समय एल्यूमिनियम से भिन्न कोई तत्त्व बना था। यह तत्त्वांतरण को निश्चित रूप से सिद्ध करता था; इन्हीं परिस्थितियों में एल्यूमिनियम से सूक्ष्म मात्रा में फ़ास्फ़ोरस पृथक् होना चाहिए।

सिकय एल्यूमिनियम को अम्लीय आक्सीकारक विलयन में भी घोला जा सकता है। इसमें सोडियम फ़ास्फ़ेट और जर्कोनियम लवण की सूक्ष्म मात्रा को मिला दिया जाता है; जर्कोनियम के फ़ास्फ़ेट के अवक्षेपण के समय रेडियमधर्मी तत्त्व भी उसके साथ आ जाता है। एल्यूमिनियम के साथ ये प्रयोग बड़े कठिन हैं, क्योंकि इनको केवल ६ मिनट में करना होता है, नये बने रेडियमधर्मी तत्त्व का अर्द्ध जीवन ५ मिनट से भी कम है। इस प्रकार की रासायनिक परख से ज्ञात हुआ कि अल्फ़ा-किरणों के प्रभाव द्वारा बोरॉन से नाइट्रोजन का समस्थानिक बनता है।

हम लोगों ने इन रेडियमधर्मी तत्त्वों (ज्ञात तत्त्वों के समस्थानिक, जो प्रकृति में नहीं पाये जाते) के नाम-रेडियो-नाइट्रोजन, रेडियो फ़ास्फ़ोरस, रेडियो-एल्यूमिनियम (अल्फ़ा उपविकिरण की दशा में मैंग्नीशियम) रखने और उनको इन प्रतीकों– RN^{13} , RP^{30} , RAl^{28} से व्यक्त करने का प्रस्ताव किया है।

"इन आविष्कारों के पश्चात् शीघ्र-ही हम लोगों ने यह बात सामने रखी कि अल्फ़ा-िकरणों के स्थान पर दूसरे कणों——उदाहरणतया प्रोटान, डायट्रान एवं न्यूट्रान—की टक्कर से होने वाले तत्त्वांतरण में ऐसी ही घटनाएँ हो सकती हैं।"

^{1.} Les Prix Nobel en 1935 से अनूदित।

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

साधारण रूप से — ऊष्मा, दाब, रासायनिक प्रतिक्रिया द्वारा — हम लोग पदार्थीं के गुणधर्मों में जो अंतर करने की चेष्टा करते हैं उससे रेडियम-धर्मिता में परिवर्त्तन नहीं होता; अतः वह तत्त्वों की भाँति अपरिवर्त्तनीय जान पड़ती है। अब एक ऐसी विधि ज्ञात हो गयी जिससे साधारण तत्त्व में रेडियम-धर्मिता लायी जा सकती थी। तत्त्व रेडियमधर्मी बन जाता है और तत्त्वों के वर्गीकरण में अपने पडोसी का समस्थानिक बन जाता है। इस आविष्कार के पश्चात् लगभग ४०० समस्थानिकों का वर्णन किया गया है। जोलियो लोगों ने कृत्रिम रेडियमधर्मिता के लिए जिस विधि को बताया, वह केवल अकेली ही नहीं रही; साइक्लोट्रान एवं नाभिकीय प्रतिकारक पूंज (Nuclear reactor pile) से भी अनेक प्रकार के रेडियमधर्मी तत्त्व बने और उनकी मात्रा में वृद्धि हुई। मूलतः नये तत्त्व केवल विकिरण के रूप में ज्ञात थे। इसके पश्चात् शुद्ध रेडियम-धर्मी तत्त्वों की थोड़ी मात्राओं का उत्पादन हुआ । चुंकि वे अपनी सारी रासाय-निक प्रतिक्रियाओं में साधारण रूप से समस्थानिक की भाँति कार्य करते हैं, अतः उनका सूचक (indicators) के रूप में उपयोग होता है; विशिष्ट विकिरण की सहायता से सूक्ष्मतम मात्राओं की उपस्थिति का ज्ञान हो जाता है। १४ परमाणु-भार वाले रेडियम सिकय कार्बन को, जिसका विकिरण काफ़ी दिनों तक रहता है, आक्सीकृत करके कार्बन-डाइ-आक्साइड प्राप्त की जा सकती है; इसकी सहायता से यह दिखाया जा सकता है कि हरी पत्तियों में स्वीकरण के समय किस प्रकार कार्बन यौगिक बनते हैं। रेडियो सिकय आयोडीन थायरायड ग्रंथियों में अवशोषित हो जाती है। इससे तूलनात्मक शारीर (anatomy) के अध्ययन में सहायता मिलती है। जब रेडियो-सिकय फ़ास्फ़ोरस पशुओं को सोडियम फ़ास्फ़ेट के रूप में खिलाया जाता है तो उससे इस पदार्थ के रासायनिक विपचन एवं शरीर में इसके परिवर्त्तन को जानने में सहायता मिलती है। रेडियो-सिकय चिह्न की सहायता से पशु को भी पहिचानने में सहायता मिलती है। संश्लिष्ट औषधों में रेडियो-सिकय तत्त्वों का उपयोग किया गया है और इस प्रकार जीव में उनके प्रभाव और उनके किया से संबंधित ज्ञान प्राप्त किया गया है।

ये कृतिम रेडियमधर्मी तत्त्व पहले ज्ञात तत्त्वों के समस्थानिक हैं। बिलकुल हाल में ही, इस प्रकार के कृतिम उत्पादन से अज्ञात एवं उच्च परमाणुभार वाले तत्त्वों का पूरा संश्लेषण किया गया है।

पीटर जे ॰ डब्लू ॰ डिबाई (Peter J.W. Debye) (१८८४-)

"डाइपोल घूर्णों (Dipole moments) पर किये गये अपर अन्वेषणों द्वारा आणव रचना एवं एक्स-किरणों तथा गैसों में इलेक्ट्रान के डिफ्रैक्शन के अध्ययन में आपकी सेवाओं के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

पीटर डिबाई का जन्म मास्ट्रिक्थ, हालैंड में हुआ था। उसी शहर में आपने हाई स्कूल तक शिक्षा पायी; इसके पश्चात् आप अपने देश की सीमा—आखेन—पर चले गये और वहाँ विद्युतीय इंजीनियर बन गये। वहाँ से आपने सैद्धांतिक भौतिकी की शोध के केन्द्रों में यात्रा की; विशेषतया, आप म्यूनिख में रहे, जहाँ से १९१० में आपको डाक्टर की उपाधि मिली। जूरिख में सैद्धांतिक भौतिकी के एक वर्ष तक (१९११—१२) प्रोफ़ेसर रहने के बाद आप दो वर्षों के लिए हालैंड (यूट्रेक्थ) लौट आये। इसके पश्चात् आप गाटिन्जेन में ५ वर्ष तक रहे; यहाँ गणित और सैद्धांतिक भौतिकी के अच्छे ख्यातिप्राप्त विशेषज्ञ थे। इसके पश्चात् आप जूरिख (१९१९—२७) लाइप जिंग और बिलन में रहे; बिलन में १९३५ से १९४० तक आप सैद्धांतिक भौतिकी के कैंसर विलहिल इंस्टीट्यूट के डायरेक्टर रहे। १९४० से आप कार्नल विश्वविद्यालय में हैं।

डिबाई महोदय ने भौतिकी और रसायन में जो अनेक महत्वपूर्ण सेवाएँ की हैं, उनमें आपने परमाणुओं एवं अणुओं पर कम्पनों की प्रतिक्रिया समझने की चेष्टा की है। ये कम्पन ऊष्मा की बड़ी तरंग अथवा प्रकाश की छोटी तरंग के रूप में हो सकते हैं। आपके आरंभिक कार्य का उदाहरण आप का विशिष्ट ऊष्मा संबंधी सिद्धांत है। ताप-परिवर्त्तनों में ताप के एक डिगरी के परिवर्त्तन के लिए किसी पदार्थ के इकाई-भार को जितनी कलरियों की आवश्यकता होती है, उसको उसकी विशिष्ट ऊष्मा कहते हैं। चूँकि ऊष्मा-तरंगें विभिन्न परमाणुओं की आपस की दूरी से बड़ी होती हैं, अतः आपने

यह मान लिया कि पदार्थों का यह गुणधर्म आणव न होकर निरन्तरिक (continuous) होता है। इससे आप विशिष्ट ऊष्मा का संबंध ताप से स्थापित करने में सफल हुए; यह बहुत निम्न तापों,जहाँ ऊष्मा-तरंगों की लंबाई सबसे अधिक होती है, के लिए बिल-कुल सरल है।

उसी समय १९१२ में डिबाई ने विद्युत्-चुंबकीय तरंगों से भी पदार्थों का अन्वेषण किया। इन तरंगों से आणव रचना स्पष्ट होती है; विशेष रूप से इनसे यह भी पता चलता है कि धन एवं ऋण के विद्युत् चार्जों का किस हद तक संपात (coincidence) होता है। जहाँ इन चार्जों के परिणामस्वरूप गुरुत्व-केन्द्र एक दूसरे से दूर होते हैं तो अणु ध्रुवीय होता है; चुंबकीय क्षेत्र में अणु को लाने पर उनके एक रेखा में होने से यह स्पष्ट हो जाता है। ऐसे अणुओं में परमाणु की एक दूसरे के प्रति घूर्णक गतियाँ सीमित हो जाती हैं।

विलयन में अणुओं की अवस्था के लिए एर्हीनियस ने (दे० १९०३ का विवरण) एक सिद्धांत बनायाथा; यह केवल उच्च तनूकरण के लिए ठींक था। डिबाई ने आयनी-करण के विचार को ठोस—पदार्थ के केलासित रूप—तक विस्तृत किया। सांद्र विलयनों के लिए विलेयक के प्रभाव का मापन हो सकता था और उसको ठीक से बताया जा सकता था। आयन एक दूसरे के जितने अधिकतम निकट आ सकते हैं, उसको मध्यमान आयनीय व्यास कहते हैं। केलास विज्ञान (crystallography) में मापे गये व्यास से यह काफ़ी अधिक होता है। विलेयक के अणुओं के साथ आयनीय व्यास काफी बड़ा होता मालूम पड़ता है। (डिबाई-ह्वीकेल सिद्धांत, १९२३)।

पदार्थ के उपविकिरण से जिस प्रकार का ज्ञान प्राप्त होता है, वह तरंग-देंध्यं की तुलना में रचनात्मक आकार पर निर्भर होता है। गामा अथवा रंटजन किरणों से केलास की परमाणव रचना स्पष्ट होती है। गाटिन्जेन में डिबाई और पी० शेरर (P. Scherrer) ने इसका आविष्कार किया कि गामा-किरणों (जिनसे अणु की आकाशीय (Spatial) व्यवस्था ज्ञात होती है) के व्यतिकरण (interference) को प्राप्त करने के लिए अच्छे वने केलासों की आवश्यकता नहीं होती; बारीक चूर्ण से भी काम चल जाता है। बिलकुल हाल में ही डिबाई ने प्रकाश-तरंगों से बड़े अणु वाले विलयनों के अन्वेषण की विधि निकाली है। अणुओं, विशेष रूप से उच्च बहुअश (polymer) अथवा साबुन के अणुओं, द्वारा प्रकाश का प्रकीर्णन (scattering)होता है। जिस अंश तक प्रकीर्णन होता है उसका मापन कर उससे घुलित द्रव्य के आकार एवं रूप का संबंध स्थापित किया जाता है। गणित सूत्रों की (जिनमें आइन्स्टाइन-

के पहले के -१९१०- सिद्धांतों का उपयोग होता है) सहायता से रसाकर्षक दाब एवं अणु-भार भी इन प्रकाश-विधियों से ज्ञात कर लिये जाते हैं।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन

"विरल गैसों के परमाणु अध्रुवीय होते हैं। यह उनके इलेक्ट्रान बादल की केन्द्रीय सिम्मत रचना के कारण होना भी चाहिए। द्विपरमाणु के अणुओं को भी, जिनमें एक ही परमाणु (N₂, O₂) होते हैं, इसी प्रकार अध्रुवीय सिद्ध किया गया है। तथापि जैसे ही ये दो परमाणु विभिन्न हो जाते हैं, फ़ौरन आणव ध्रुवता दिखाई देने लगती है। यदि ये दोनों तत्त्व आवर्त वर्गीकरण में पास-पास होते हैं (CO) तो यह ध्रुवता कम होती है और केवल HCl जैसे अणुओं में अधिक होती है। H⁻ आयन और Cl⁻ आयन से बनी रचना का जो डाइपोल घूर्ण होना चाहिए, वह HCl के डाइपोल घूर्ण के परिमाण के निकट नहीं होता; वह उस मान का केवल १।६ होता है, क्योंकि μ* का मान १.०४ × १०⁻⁴ प्राप्त किया गया है। यदि HCl अणु को ऐसा समझा जाय जिसमें दो आयन पास लाये गये हैं, तो उसके अनुसार हाइड्रोजन का नाभिक क्लोरीन-आयन के गोले में बेघता (penetrates) है; इससे पहले वाले चुंबकीय घूर्ण के ५।६ भाग की क्षतिपूर्ति हो जाती है। इसकी वास्तविक क्वांटम-सैद्धांतिक गणना कठिन जान पड़ती है। तब भी किकंवुड (Kirkwood) ने HF, HCl, HBr और HI अणुओं की अब तक जो गणना की है, उससे कुछ परिणाम निकला है।

"जिन अणुओं में तीन परमाणु होते हैं, उनका दो समूहों में विभाजन किया जा सकता है— CO_2 और CS_2 अध्रुवीय हैं, किन्तु H_2O , H_2S , SO_2 का एक स्थायी घूर्ण होता है। इसकी व्याख्या इस प्रकार की जा सकती है—पहली दशा में परमाणुओं की व्यवस्था एक रेखा में है किन्तु दूसरी दशा में परमाणु त्रिकोण के तीन कोनों पर हैं। अवस्थितित्व (inettia) का घूर्ण जो सपट्ट वर्णक्रम से स्पष्ट होता है, इन रचनाओं को स्वतंत्र रूप से सिद्ध करता है। इसी प्रकार NH_3 , PH_3 , AsH_3 के अणुओं की परीक्षित ध्रुवता से एक त्रिपार्श्व वाले पिरामिड की रचना करनी पड़ी; इसमें N, P, अथवा As बीच के एक विन्दु पर होता है और हाइड्रोजन के तीन परमाणु उसके आधार के तीन कोनों पर होते हैं।

1. Les Prix Nobel en 1936 से अनुदित।

^{*} विद्युतीय चार्ज, संहति और लम्बाई के संबंध को सफ्ट करने वाला यह प्रतीक ''चुम्बकीय घूर्ण' है ।

"रसायनज्ञों का यह दृढ़ विश्वास था कि अणु में परमाणुओं की आकाशीय व्यवस्था से जो रचनात्मक सूत्र बनता है, वह किसी प्राकृतिक रचना को व्यक्त करता है; यह पहले की गणना से पूर्ण रूप से निश्चित हो गया है। कभी-कभी इसमें केवल एक कमी रह जाती है और वह है ठीक नापों की कमी। अतः हम लोग अणु में दूरी ठीक तरीके से नापने की विधि खोजने का प्रयत्न करेंगे। केलास-व्यतिकरण का जब से लावे (Laue) महोदय ने आविष्कार किया है तब से हमको मालूम है कि एक्स-किरणों का तरंग-दैर्घ्य इस कार्य के लिए काफ़ी छोटा पड़ जाता है। तथापि यदि हम स्वतंत्र अणुओं का परीक्षण करना चाहें तो एक और कठिनाई उन कणों से उठ पड़ती है, जो केलास की भाँति, निश्चित रूप से एक जगह पर जमाये नहीं जा सकते । सौभाग्यवश, हम लोग यह दिखा सके हैं कि एक्स-किरणों के उपविकिरण से प्रत्येक परमाणु रचना के छितरित विकिरण में काफ़ी व्यतिकरण का उत्पादन होता है; यह तब भी होता है, जब उसकी आकाश-दशा (orientation) में स्थायी एवं अनियंत्रित रूप से परिवर्तन हो जाता है। केलासीय चुर्ण और द्रवों के व्यतिकरण के समय मुझ पर और शेरर पर इस विचारधारा का काफ़ी प्रभाव रहा। १९२८ में किये गये ये प्रयोग प्रयास के लिए प्रथम सीढ़ी की भाँति थे, ये बेवीलोगुआ (Bewilogua)और एरहाईट (Ehrhardt) के साथ किये गये थे और इनमें CCl4-वाष्प का छितरन द्वारा व्यतिकरण किया गया था।

"बंजीन अणु के लिए और बहुत खूबसूरती से हेक्साक्लोरो बंजीन के लिए यह सिद्ध किया जा सकता है कि ६—कार्बन वाला घेरा एकतल में ही होता है और यह हीरे के घेरे से न मिल कर लिखज के घेरे से मिलता है। यह C-C की दूरी से ही स्पष्ट है; इसका मान ऐलीफ़ैंटिक यौगिकों के लिए १.५४° A है, किन्तु गंधित (ऐरोमेटिक) पदार्थों के लिए केवल १.४१° A है। द्विगुण अथवा त्रिगुण बंधकों की दशा में यह और कम हो जाता है।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

अणुओं में विद्युतीय ध्रुवता के विचार और उसके परिमाण के मापन से रसायनज्ञों ने अणुओं के जो चित्र खींचे थे, उनमें यथार्थता आ गयी। अब अणु में परमाणुओं की वास्तविक दूरी ज्ञात की जा सकती है। जहाँ परमाणुओं की सापेक्ष स्थिति में संदेह होता है, जैसे जिटल समावयवताओं में, तो इस विधि में निश्चयात्मक निष्कर्ष संभव होता है। जब भवन-निर्माण के पदार्थों में कुछ विद्युतीय गुण पाये गये तो इस ध्रुवता का व्यावहारिक महत्त्व भी स्पष्ट हो गया, विशेष रूप से जब उसको पृथक्कारियों में लगाया गया । संदिलष्ट रेज़ीनों और उनके प्लास्टिककारों में ध्रुवीय घूणों के ज्ञान से रेडार अथवा सोनार (Sonar) यंत्रों में उपयुक्त पदार्थों का चयन उस समय के सुलभ पदार्थों से किया गया।

डिवाई ने इस क्षेत्र में जो मार्ग-प्रदर्शक का कार्य किया है, उसको अमर बनाने के लिए ध्रुवीय घूर्ण की इकाई, "एक डिबाई" (जो १०-14 के समीप होती है) रखी गयी है।

वाल्टर नार्मन हावर्थ (Walter Norman Haworth) (१८८३-१६४६)

"कार्बोहाइड्रेट एवं विटामिन सी की रचना पर आपकी शोध के लिए।" (१९३७ का पुरस्कार पाल कैरर के साथ दिया गया था; आगे देखिए)

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

वाल्टर हावर्य का जन्म शार्ली, लंकाशायर, इंग्लैण्ड में हुआ था। आपने मैन्चेस्टर एवं गाटिन्जेन विश्वविद्यालयों में अध्ययन किया, जहाँ आटो वालाख (OttoWallach) और डब्लू० एच० पिकन (W. H. Perkin) आपके अध्यापक थे। आप दोनों गंध-तेलों के प्रमुख शोध-कार्य-कर्ता थे; अतः इसमें कोई आश्चर्य नहीं कि जब आपने गाटिन्जेन से (१९१० में) पी० एच० डी० और मैन्चेस्टर से (१९११) डी० एस-सी० प्राप्त की तो आपने उसके बाद १९१२ से लेकर स्काटलैंड के सेंट ऐन्ड्रज विश्वविद्यालय के प्रोफ़ेसर रह कर पाइन की जड़ों एवं फर नीडिल के तेलों पर शोध-कार्य आरंभ किया। इसके कुछ वर्ष बाद आपने शर्करा रसायन पर कार्य आरम्भ किया; १९२० में आम्सं-ट्रांग कालेज, न्यू केसिल और १९२५ से लेकर बिमंघम में आपने कार्य जारी रखा।

शोध के ये दोनों क्षेत्र, कम-से-कम आंशिक रूप में, एक ही आरम्भिक पदार्थ-लकड़ी-के होने के कारण, कुछ मिलते थे। कार्बनिक विलेयकों से गंध-तेलों का सार बनाया जाता है; जलीय-क्षारीय विलयन से एक जटिल शर्करा प्राप्त होती है। इसको क्साइलान (Xylan) का जो लकड़ी के लिए ग्रीक शब्द है, नाम दिया गया। उस समय तक शर्करा-जैसा केवल यही पदार्थ पौधों से प्राप्त किया जा सकता था। जब इसको कुछ अम्लीय जल से उबाला जाता था, तो क्साइलान टूट (जल-विश्लेषित हो) जाता था; शर्करा के एक अणु में ५ कार्बन परमाणु होते थे और इसके साथ थोड़ी मात्रा में इसका समावयव आरैबिनोज होता था। हावर्थ और आपके सहकारियों ने शर्करा के ऐल्डी-हाइड समूह की मेथेनाल से प्रतिक्रिया करके उसमें मेथिल समूह जोड़ने अथवा हाइड्रोजन

को मेथिल समूहों से हटाने की फिशर महोदय की विधि का विस्तार किया। शर्कराओं की रचना को स्पष्ट करने के लिए ये मेथिल समूह-युक्त-यौगिक बड़े उपयोगी सिद्ध हुए। इसके फलस्वरूप यह दिखाया जा सका कि शर्करा के कार्बन परमाणु एक आक्सिजन परमाणु से मिलकर घरा बनाते हैं। उनमें ५ कार्बन परमाणु और एक आक्सिजन परमाणु होता है—इस दशा में वे पिरानोज (pyranose) कहलाते हैं; अथवा, उनमें चार कार्बन परमाणु और एक आक्सिजन परमाणु होते हैं—इस दशा में वे पृयूरानोज। (furanose) कहलाते हैं, क्योंकि फ़रप्यूराल की ऐसी ही रचना होती है। इन रचनाओं को जब सामूहिक रूप से हावर्थ ने प्रस्ताव रूप में सामने रखा, तो शीघ्र ही वे स्वीकृत हो गये।

क्साइलान के आधारभूत अणु में ५ कार्बन परमाणु होते हैं; स्टार्च और सेल्युलोज़ में ६ होते हैं। पौधों के इन कार्बोहाइड्रेटों का एक संबंधी ग्लाइकोजन भी है; यह जिगर में पाया जाने वाला वहुअंशी (polymer) कार्बोहाइड्रेट है। जैसा स्टार्च और सेल्युलोज़ में होता है, उसी प्रकार ग्लाइकोजन बनाने की इकाई द्राक्षशर्करा है। इन कार्बोहाइड्रेटों की रचना में प्राप्त अनुभव से हावर्थ और आपके साथियों ने विटामिन सी-ऐसर्कार्विक अम्ल-की समस्या पर घ्यान दिया। एफ़ मिशील (F. Micheel) ने यह दिखा दिया था कि आक्सीकरण की विशेष प्रतिक्रिया के फलस्वरूप यह अम्ल वनाता था और इस प्रकार कार्बोहाइड्रेटों से संबंधित था। यह एक शर्करा-सारविटोज-से जो फलशर्करा की भाँति होती है, बनाया जा सकता है। जब इसके आक्सीकरण से अम्ल वनाये जाते हैं, तो अणु के भीतर से ही जल के अणु टूट कर निकलने लगते हैं; यह टूटना सबसे पहले लैक्टिक अम्ल में देखा गया और इसे लैक्टोन बनना कहते हैं। १९३४ में हावर्थ और उसके सहकारियों ने ऐसकार्बिक अम्ल के संश्लेषण की एक विधि बतायी। इससे उसकी रचना का अंतिम सबूत प्राप्त हुआ; इससे यह भी जात हुआ कि किन विविध दिशाओं से इस महत्त्वपूर्ण विटामिन का टेक्निकल विधियों से संश्लेषण हो सकता है।

दूसरे विश्वयुद्ध के समय, सर नार्मन ने परमाणु ऊर्जा के उपयोग संबंधी रासायनिक समस्याओं पर सिकय कार्य किया।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन १

"कार्बोहाइड्रेटों और विटामिन सी की रचना—इस समय एक महत्त्वपूर्ण प्रश्न यह है कि स्टार्च, सेल्युलोज एवं ग्लाइकोजन में जो इकाइयाँ बार-बार जुड़ती हैं, तो उनसे 1. Lex Prix Nobel en 1937 से अनुदित। कितनी लम्बी शृंखला बनती है। अब यह कहा जा सकता है कि ग्लाइकोजन और स्टार्च की आंतरिक रचना एक ही होती है। इसके विपरीत क्साइलान अथवा लकडी के गोंद की योजना सेल्युलोज की भाँति होती है; अर्थात् अंतर केवल यह होता है कि मुख्यतया द्राक्षशर्करा के स्थान पर क्साइलोज इकाइयाँ होती हैं। बुद्धिमत्ता तो यह है कि इस जटिल समस्या को हल करने के लिए सब सुलभ पाली-सैकराइडों का एक समूह रूप में साथ-साथ अघ्ययन किया जाय । एक पालीसैकराइड के अघ्ययन से जो बात स्पष्ट न हो सके, वह कदाचित् दूसरे के अध्ययन से स्पष्ट हो जाय और यह भी संभावित है कि एक ऐसा निष्कर्ष निकले जो समान रूप से सबमें लग सके। यह अनुमान युक्तियुक्त है कि प्रकृति में इन पालीसँकराइडों के बनने की एक ही योजना है। इस कारण मैंने शृंखला की लंबाई ज्ञात करने के लिए जो विधि निकाली है, उसमें आरम्भिक रूप से मेथिल-युक्त पालीसैकराइडों के अंतिम समूह की परीक्षा होती है। अगर इन श्रृंखलाओं की रचना में बराबर फंदे (loops) नहीं होते तो उनके अंत में एक समूह ऐसा अवश्य होना चाहिए, जिसमें शृंखला के मध्य समूहों से विभिन्न एक अनवकारक (non-reducing) हाइड्राक्सिल समूह और होना चाहिए; अथवा, बाकी बचे अंतिम समूह को एक अवकारक इकाई से समाप्त होना चाहिए। इस दृष्टि-कोण से हमारा क्साइलान का अध्ययन काफ़ी महत्त्वपूर्ण है। क्साइलान में लगभग १७ अथवा १८ β-क्साइलोपिरोनोज की इकाइयाँ एक श्रृंखला में होती हैं और इसके अंत में अरैबो-फ़्यूरोनोज की एक इकाई होती है। बाद वाली इकाई को जब विश्लेषण से सरलता से हटाया जा सकता है, तब केवल क्साइलोज इकाइयों की श्रृंखला रह जाती है। १९३४ में मैंने यह बताया कि क्साइलान का यह चित्र कदाचित् दूसरे पाली सैकराइडों के नमूने की भाँति हैं, क्योंकि सीमित लम्बाई वाली शृंखलाएँ मिलकर एक बड़ी श्रृंखला बनाती हैं; इसके साथ मैंने पास-पड़ोस वाली श्रृंखलाओं के बंधकों पर पड़े प्रभाव को भी बताया था। यह कहा गया कि ये मुख्य संयोजकता वाले बंधकों से अथवा किसी दूसरे बंधक से जो इस निर्देशन (coordination) के लिए उत्तर-दायी है, बनी होती हैं। कड़ी अथवा बंधक किसी प्रकार का भी हो, मैं इसको बहु-अंशी बंधक कहना पसंद करता हूँ; इस प्रकार यह मुख्य संयोजकता से भिन्न है और कदाचित् अन्य बहुअंशी पदार्थों में भी इसका उपयोग हो।

"उदाहरणतया, स्टार्च में २६ अथवा ३० α-ग्लूकोपिरोनोज इकाइयों के बाद एक-एक श्रृंखला समाप्त होती है और ये श्रृंखलाएं उन्हीं उपर्युक्त एकत्र-कारक बलों द्वारा जुड़ जाती हैं। स्टार्च में इस एकत्रण (aggregation) को तोड़ने की

उलटी विधि भी संभव हैं। स्टार्च के दोनों पर हलके अम्ल की प्रतिक्रिया के बाद ऐसीटी-करण एवं मेथिलीकरण से यह संभव हैं। बिलकुल हाल में ही मेरे पहले सहकारी ई० एल० हस्टं (E. L. Hirst) ने भी इस परीक्षण की पुष्टि की है। आप ने दिन् ग्लूकोपिरानोज की २६ इकाइयों की एक अकेली प्रृंखला के मेथिल युक्त रूप को पृथक् किया है। ग्लाइकोजन में ये प्रृंखलाएँ लम्बाई में आपेक्षिक रूप से छोटी होती हैं; हम लोगों ने ग्लाइकोजन के ऐसे नमूनों का भी परीक्षण किया है, जिनमें १२ और १८ दिन्फलशर्करा इकाइयों की निरंतर प्रृंखलाएँ होती हैं। ये प्रृंखलाएँ बहुअंशी बंधक से पुनः जुड़ी होती हैं और १,०००,००० अथवा इससे भी अधिक अणु-भार वाले आणव संकुल को बनाती हैं।

"इन्हीं प्रायोगिक विधियों से सेल्युलोज के आणव आकार को समझने की चेष्टा की गयी है।

"ऐसकार्बिक अम्ल की रचना—ऐसकार्बिक अम्ल एकक्षारीय (monobasic) होता है। इसके C_6 H_7 O_6 M प्रकार के सुस्पष्ट लवण बनते हैं। यह बलशाली अवकारक है और इसका आक्सीकरण कई पगों पर हो सकता है। पहले आक्सीकरण के लिए आक्सिजन का एक परमाणव अनुपात आवश्यक होता है। जब आक्सीकरण को इस अवस्था पर रोक लिया जाता है तो अवकारकों—जैसे हाइड्रोआयोडिक अम्ल अथवा हाइड्रोजन सल्फ़ाइड—की सहायता से इसको परिमाणात्मक (Quantitative) रूप से ऐसकार्बिक अम्ल में परिवर्त्तित किया जा सकता है। ताँबे की सूक्ष्म मात्रा जब उत्प्रेरक के रूप में उपस्थित होती है तो ऐसकार्बिक अम्ल का गैसीय आक्सिजन द्वारा आक्सीकरण विशेष रूप से संवेदी (sensitive) होता है, किन्तु इन परिस्थितियों में प्रतिक्रिया परिवर्त्य (reversible) अवस्था से परे चली जाती है और अणु का विनाश हो जाता है।

"एक महत्त्वपूर्ण परीक्षण यह था कि ऐसकार्बिक अम्ल के प्रथम परिवर्तन के समय आवसीकरण के फलस्वरूप बने पदार्थ में अम्लीय गुणधर्म नहीं होते; यह हर प्रकार से लैक्टोन की भाँति प्रतिक्रिया करता है और इसके जलीय विलयन में अम्लीयता फिर आ जाती है। इससे यह स्पष्ट है कि ऐसकार्बिक अम्ल (ascorbic acid) का अम्लीय लक्षण इनालिक हाइड्राक्सिल समूह के कारण है और इसमें कार्बाक्सिल समूह नहीं है। फलतः, ऐसकार्बिक अम्ल की रचना ज्ञात करने के लिए प्रथम आक्सीकृत पदार्थ में लैक्टोन घेरे की स्थित को जानना शेष रहा। ऐसकार्बिक अम्ल के मुख्य लक्षण अब स्थापित हो चुके थे और १९३३ के आरम्भ में बीमंघम् विश्वविद्यालय से

२-कीटो-एल-ग्लूकोनिक अम्ल के लैक्टोन और इसके विभिन्न चलावयव रूपांतरों में इसकी रचना की घोषणा की गयी।

एल-ऐसर्काबिक अम्ल के संश्लेषण की ओर दूसरी सरल विधि यह है कि एल-सारबोज का (इसमें डी-फलशर्करा की भांति C_1 पर प्रथम ऐलकोहलीय समूह आक्सीकरण के लिए विशेष रूप से संवेदी होता है) सीधे आक्सीकरण कर लिया जाय; इसको मैं पहले प्रयोग से दिखा चुका हूँ।"

पाल कैरर (Paul Karrer) (१८८६---

"कैरोटिन्वायडों, फ़्लाविनों एवं विटामिन ए तथा बी की रचनासंबंधी शोधों के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

पाल कैरर का जन्म मास्को में हुआ था। आपके माता-पिता स्विट्जरलैण्ड के थे और १८९२ में वे वहाँ चले भी आये। यहीं आप स्कूल में पढ़ने भेजे गये। १९११ में जूरिख विश्वविद्यालय से आपने डाक्टर की उपाधि प्राप्त की। आप वहीं आल्फ्रेड वर्नर (Alfred Werner) के भाषण-सहायक के रूप में रहे; आपने आर्सेनिक के कार्बनिक यौगिकों पर कार्य आरम्भ किया। पाल एरलिश (Paul Ehrlich) ने इस कार्य में रुचि दिखायी और फांकफ़ोर्ट के गेआर्ग स्पेयरहाउस में अपने साथ कार्य करने के लिए आपको आमंत्रित किया। वर्नर के विद्यार्थी के नाते आपको धातु के संकुल लवणों का अनुभव हो चुका था; आपने इस अनुभव का औषधोपयोगी आर्सेनिकलों के बनाने में उपयोग किया और एक रजत-सैंत्वर्सन संकुल बनाया। ६ वर्प बाद आप फांकफ़ोर्ट लौट आये और १९१९ में वर्नर के उत्तराधिकारी हुए। औषध-रसायन के स्थान पर जीव-रसायन का अब आरम्भ हुआ; बड़े अणुवाले कार्वोहाइड्रेटों पर, जिनमें स्टार्च, सेत्युलोज और लाइकेन से प्राप्त लाइकेनिन है, कार्य किया गया। शीघ्र ही टैनिन, लेसिथिन और प्रोटीन से प्राप्त एमीनो अम्लों पर भी कार्य होने लगा।

१९२६ में कैरर ने पौधों के रंगद्रव्यों पर कार्य किया; विशेष रूप से पीले रंगद्रव्यों पर जो गाजर में पाये जाते हैं और इसलिए कैरोटिन्वायड कहलाते हैं। स्वयं कैरोटीन के कई अवयवों को पृथक् किया गया; इनका रासायनिक संगठन एक प्रकार का था पर बड़े परमाणुओं के अंत में कार्बन परमाणुओं के द्विगुण बंधकों की व्यवस्था भिन्न थी।

कैरोटीन के कार्बन परमाणुओं की मध्य श्रांखला में एक बंधक और द्विगुण बंधक एकान्तर (alternate) पर होते हैं। जब कार्बन परमाणुओं में द्विगुण बंधक होते हैं, तो अणु में उनकी उपस्थिति प्रकट करने के लिए अणु के नाम में-ईन (-ene) जोड़ दिया जाता है। फलतः कैरोटीन को बहुईन (Polyene) कहा गया। मानव शरीर में वे विटामिन ए में परिवर्तित हो जाते हैं। कैरर द्वारा ज्ञात विधि के अनुसार उनके सममित अणु के मध्य में रासायनिक जलयोजन होता है। दुग्ध अथवा यीस्ट में जो पीला पदार्थ--लैक्टोम्लाविन--होता है, वह रासायनिक दृष्टिकोण से विटामिन ए से भिन्न होता है, पर विटामिन वी और उसके एन्जाइमों से संबंधित होता है।

१९२७ में कैरर ने कार्बनिक रसायन पर अपनी पाठ्यपुस्तक प्रकाशित की। कई भाषाओं में इसके अनेक संस्करण निकल चुके हैं।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन

"पुष्पों एवं वेरीयों के नीले और लाल रंग द्रव्य, जो ऐन्थोसायन कहलाते हैं, पहले एक समान और कई पौघों के लक्षण स्वरूप समझे जाते थे। नये अन्वेषणों से यह दिखाया जा सका है कि ऐन्थोसायन आपस में संबंधित अनेक पदार्थों के मिश्रण हैं। कदाचित् एक भी पुष्प अथवा बेरी ऐसी नहीं है, जिसका रंग केवल एक ऐन्थोसायन के कारण हो। प्राकृतिक रंगद्रव्य के दूसरे समूह कैरोटिन्वायड में भी ऐसी ही परिस्थितियाँ होती हैं। कैरोटिन्वायड पर एल० एस० पामर (L. S. Palmer) की प्रसिद्ध पुस्तक में, जो १९२२ प्रकाशित हुई थी, केवल ६ ऐसे कैरोटिन्वायडों का वर्णन है, जिनका उस समय तक विश्लेषण हो चुका था और जिनके केलास बनाये जा चुके थे। ये ६ कैरोटिन्वायड हैं—कैरोटीन, लाइकोपीन, जैथोफ़िल, लुटीन, प्यूकोजैथिन और रहोडो-जैयिन। इनके अतिरिक्त बिक्सीन भी उस समय ज्ञात था। ४ वर्ष पहले प्रकृति में पाये जाने वाले इन ज्ञात यौगिकों की संख्या बढ़कर १५ हो गयी। आज हमको इस समूह के ४० प्राकृतिक रंगद्रव्य ज्ञात हैं। पृथक्करण की नयी विधियों से ही उनका शुद्धीकरण संभव हो सका है।

"हाल में कैरोटिन्वायडों ने सबका घ्यान आर्कायत किया है। इसका कारण उनकी बेजोड़ रचना ही नहीं, पर विटामिन से उनका नजदीक संबंध है। कुछ कैरो-

^{1.} Lex Prix Nobel en 1937 से अनूदित।

टिन्वायड विटामिन ए के प्रोविटामिन होते हैं और पशु-प्राणी द्वारा विटामिन ए में परिवर्त्तित कर लिये जाते हैं। विटामिनों का रचनात्मक अन्वेषण कैरोटीन से ही आरम्भ हुआ। जब १९३० में β—कैरोटीन के रचनात्मक सूत्र को सही तरीके से जान लिया गया, तो उस समय तक और किसी विटामिन अथवा प्रोविटामिन (Provitamin) की रचना ज्ञात न थी। तथापि इसके थोड़े समय पश्चात् ही स्वयं विटामिन ए की रचना स्पष्ट हो गयी। इस प्रकार सबसे पहले विटामिन ए की रचना का ज्ञान प्राप्त किया गया। इस समय हमको कदाचित् यह याद आये कि १० वर्षों से कम पूर्व ही कुछ रसायनज्ञ इसकी द्रव्यात्मक विशिष्टता में संदेह करते थे और कहते थे कि यह पदार्थ की नयी अवस्था है—कलिलीय प्रकृति का एक नया रूप विटामिन के इन अजीब परीक्षित प्रभावों का कारण है।

"इस प्रकार विटामिन ए की प्रतिक्रिया असाधारण रूप से विशिष्ट होती है और एक बिलकुल निश्चित रचना पर निर्भर रहती है। जीवशास्त्रीय विधि से आजकल किसी बहुईन में पशु से विटामिन ए के लाक्षणिक गुणों का विश्वसनीय रूप से परिचय प्राप्त किया जा सकता है; यह अन्य किसी विधि—जैसे निम्नीकरण की रासायनिक प्रतिक्रिया अथवा वर्णक्रम-विश्लेषण के मापन—से सम्भव नहीं है। यह उच्च विशिष्टता आश्चर्यजनक है, क्योंकि बहुत-से हार्मोनों में भी कोई विशेष लाक्षणिक रचना नहीं होती—उदाहरणतया स्त्री संबंधी लैंगिक हार्मोन पौधों की वृद्धि के हार्मोन से मिलते हैं। पशु-प्राणियों में इसी प्रकार के कायिकी प्रभाव केवल आपस में संबंधित रासायनिक पदार्थों से ही नहीं होते, अपितु कभी-कभी प्राकृतिक पदार्थों से बिलकुल भिन्न रचना वाले यौगिकों के कायिकी प्रभाव प्रायः एक-से होते हैं।

"विटामिनों की रचना की इस सुस्पष्ट विशिष्टता को हाल के कुछ अन्वेषणों के परिणाम से जोड़ा जा सकता है; उससे यह स्पष्ट हुआ है कि अनेक विटामिन समीरों के क्रियाकारी (functional) समूह होते हैं। इन समीरों के उच्च विशिष्ट गुणधर्म पहले से ही ज्ञात हैं। पहले विटामिन बी अथवा लैक्टोफ्लाविन (lactoflavin) में इस प्रकार के समीर एवं विटामिनों के संबंध को सिद्ध करना संभव हुआ। वारबुर्ग (Warburg) एवं थियोरेल (Theorell) के अन्वेषणों के अनुसार विटामिन बी का फ़ास्फ़ोरिक अम्ल का एस्टर पीले आक्सीकारक समीर का क्रियाकारी समूह होता है। आज लैक्टोफ्लाविन एवं दूसरे फ्लाविनों का संश्लेषण किया जा सकता है और इस प्रकार हम लोग किसी रचना से संबंधित विटामिन के प्रभाव का अन्वेषण करने में सफल हुए।"

सिद्धांत एवं व्यवहार पर प्रभाव

बहुअंशी कार्बोहाइड्रेटों की पृष्ठभूमि में हावर्थ और कैरर ने विटामिन पर शोध-कार्य आरम्भ किया। स्टार्च और सेल्युलोज से संबंधित नयी सूचना से प्लास्टिक रेशों एवं सरेसों के परिवर्तन एवं उनसे बने पदार्थों की टेक्निकल तैयारी में काफ़ी सहायता मिली।

यह बहुत पहले से ज्ञात था कि साइट्रस फल और हरी तरकारियों से स्कर्वी की बीमारी को रोका और अच्छा किया जा सकता है। इन प्राकृतिक पदार्थों में स्कर्वीनाशक अथवा ऐसकार्विक (anti-scorbic अथवा ascorbic) अम्ल को अब एक निश्चित रासायनिक यौगिक का रूप दिया जा सका। अब प्रयोगशाला में और कुछ बाद ही उद्योग-क्षेत्रों में इसकी तैयारी की जा सकती थी। जब नील की रासायनिक रचना स्पष्ट हुई थी तो शीघ्र ही इस रंगसामग्री का संश्लेषण, व्यापारिक उत्पादन और उससे संबंधित अन्य नीलों का बनाना संभव हुआ था। विटामिनों के लिए जीव-शास्त्रीय प्रभाव इतना विशिष्ट होता है कि आणव रचना में किसी प्रकार का परिवर्तन संभव नहीं। यह विटामिन सी के लिए भी संभव नहीं है और विशेष रूप से विटामिन ए के लिए असंभव है। फलों और तरकारियों में विटामिन सी के महत्त्व के कारण पकाने अथवा फलों के रखने के समय इस मूल्यवान् पदार्थ के स्थायित्व पर काफ़ी अन्वेषण हुआ। दुग्ध और मक्खन विटामिन ए के स्रोत थे और इन पर खूब ध्यान लगाया गया। मछली के जिगर से प्राप्त तैलों का सार बनाने की एक नियंत्रित रासायनिक उद्योगशाला बन गयी।

विटामिन सी आक्सीकरण के लिए संवेदी होता है; अतः भोजन के स्वीकरण के समय उसका महत्त्व स्पष्ट हुआ। नेत्रों की किया पर विटामिन ए का प्रभाव और स्पष्ट हुआ, जब इसका चक्षुपटल (retina) के रंगद्रव्यों से (जी० वल्ड-G. Wald) द्वारा संबंध स्थापित हुआ।

रिचर्ड कून (Richard Kuhn) (१६००--)

"कैरोटिन्वायडों और विटामिनों ५र कार्य के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

जब रिचर्ड कून को नोबेल पुरस्कार मिला तो जर्मन सरकार ने उसको स्वीकार करने के लिए मना कर दिया। युद्ध के पश्चात् आपको स्वर्ण-पदक और पुरस्कार का डिप्लोमा प्राप्त हुआ।

कून का जन्म वियना में हुआ था और आप म्यूनिख की विल्सटैटर की प्रयोगशाला के सबसे छोटे स्नातक थे। आपने अपनी डाक्टर की उपाधि के लिए लिखी गयी थीसिस (१९२२) में विल्सटैटर के एन्जाइम के कार्य को और आगे बढ़ाया। १९२६ में आप जूरिख के स्विस टेक्निकल हाई स्कूल के प्रोफ़ेसर हो गये। तीन वर्ष बाद आप हाइडेलबर्ग चले गये और वहाँ विश्वविद्यालय के प्रोफ़ेसर तथा रसायन शाखा में औषध-शोध के कैंसर विलहेल्म इंस्टीट्यूट के डाइरेक्टर हो गये।

कून ने १९२७ में एन्जाइम के रसायन, भौतिकी रसायन और जीवशास्त्र पर जो पुस्तक लिखी उसमें प्रायोगिक बारीकियों के साथ नये अनुभवों का क्रमबद्ध संयोजन एक विशेषता थी। आपने रंगद्रव्यों के अन्वेषण के साथ एन्जाइम के अध्ययन की विल्सटैंटर विधि की भाँति कार्य किया। रंग और खमीर प्रिक्रिया के गहरे संबंध पर आटो वारबुर्ग (Otto Warburg) ने अपने विचार प्रकट किये थे (देखिए, "कायिकी एवं औषध में नोबेल पुरस्कार", १९३१)। कून ने उसके रासायिनक एवं जीवशास्त्रीय अर्थ को समझने की चेष्टा की। क्रमबद्ध कार्बनिक रसायन से इसका आरम्भ हुआ। बहुत समय से रसायनज्ञ बेंजीन के ६ कार्बन परमाणु वाले घेरे से मोहित थे। विल्सटैंटर ने इस मोह को मोड़ा और दिखाया कि एक ऐलकेलाइड—पेलीटियरीन (Pelletierine) में, जो अनार से बनता है, आधारस्वरूप ८ कार्बन परमाणुओं का घेरा होता है। इन

कार्वन परमाणुओं में एकांतर रूप से एक गुण एवं द्विगुण बंधक होते थे; यह कौन्जुगेटी (conjugate) बंधकों का क्रम था। कून ने ऐसे कौन्जुगेटी कार्बन परमाणुओं की खुली शृंखला बनायी। वे कार्बनिक रसायन के लिए रोचक थे और इसलिए भी क्योंकि वे अनेक पौधों के रंगद्रव्यों में---गाजर की कैरोटीन, टमाटर की लाइकोपीन और क्रोसस की क्रोसेटिन में-पाये जाते हैं। कुन और कैरर दोनों ही इन रंग-द्रव्यों की वास्तविक रासायनिक रचना को स्पष्ट करने के लिए आपस में होड़ करते थे। इन रंगद्रव्यों की विशेष जीवशास्त्रीय सिकयता होती है और आंशिक रूप में में ये विटामिन से संबंधित होते हैं। विशेषतया कुछ निम्न पौधों के स्पोरों (गैमीटों) के लैंगिक पकन (ripening) में कुन ने क्रोसेटिन के उच्च विशिष्ट प्रभावों को दर्शाया । सुक्ष्म विधि एवं स्पप्ट विचारधारा के फलस्वरूप कुछ मिलीग्राम पदार्थों से जटिल रासायनिक रचना का निर्धारण किया गया। विशिष्ट जीवशास्त्रीय प्रति-कियाओं के लिए प्रकृति अनेक प्रकार की रासायनिक रचनाओं का उपयोग करती है। उदाहरणस्वरूप, समृद्र के अचिन एक हार्मोन का स्नाव करते हैं; यह नैपथलीन पदार्थ (हाइड्राक्सिल युक्त नैपथोक्वीनोन) है। यीस्ट में भी एन्जाइम और विटामिन होते हैं। एक विटामिन, जो 'बी' समूह का है, एक चर्म रोग का नाशक है; फलतः इसको एडर्मीन कहा गया। इसके दूसरे नाम भी हैं; विटामिन बी, और पिरीडा-क्सिन। बाद के नाम से इसका रासायनिक संगठन स्पष्ट होता है। यह आक्सिजन य्क्त पिरीडीन से बना होता है। जिस वर्ष नोबेल पुरस्कार दिया गया, कून ने इस विटामिन का पूर्ण रासायनिक सूत्र दिया। चूहे के दैनिक भोजन में जब इसके १ मिली-ग्राम के सौवें भाग को मिला दिया जाता है तो इससे उसकी डर्मेटाइटिस ठीक हो जाती है।

अनेक प्राकृतिक स्वरूपों में एन्जाइम, रंगद्रव्य और विटामिन शर्करा, वसा और विशेषतया प्रोटीन से संयुक्त होते हैं। विल्सटैटर ने इन ढीले रासायिनक संयोगों को सिम्प्लेक्स (symplex) कहा, क्योंकि वे आपस में रहते हुए कई जीवित प्राणियों के सहजीवन (symbioses) से तुलनीय हैं। कून ने इन सिम्प्लेक्सों को घोलकर पौधों का अपवृत साबुन बनाने में व्यावहारिक उपयोग किया; ये साबुन अपवृत इसलिए कहलाते हैं क्योंकि इनमें कार्बनिक अम्ल और अकार्बनिक क्षार के स्थान पर अकार्बनिक अम्ल और कार्बनिक क्षार होते हैं। इनमें से कुछ अपवृत साबुन पुराने हैं, किन्तु औपध क्षेत्रों में उनका उपयोग नवीन है।

आई॰ जी॰ फ़ार्बेन कंपनी के हाल के पुनःसंघटन में टेक्निकल प्रशासन के लिए कून ने महत्त्वपूर्ण पद ग्रहण किया।

3538

लियोपाल्ड रुज़िका (Leopold Ruzicka) (१८८७-)

"पालीमेथिलीन और उच्च टरपीनों पर कार्य के लिए।"
(१९३९ का पुरस्कार एडोल्फ़ बूटीनान्ड्ट (Adolf Butenandt) के साथ
दिया गया था। (आगे देखि)

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

लियोपाल्ड रुजिका का जन्म वुकोवर, यूगोस्लाविया में हुआ था। आपने १९१८ में अपना शिक्षात्मक जीवन आरम्भ किया। १९२६ में आप यूट्रेक्थ (हालैंड) विश्व-विद्यालय के प्रोफ़ेसर हो गये पर तीन वर्ष बाद आप जूरिख के टेक्नीशे होख्शूले मे लौट आये। गंध-तेलों पर जो कार्य आपने किया, उससे उच्च टरपीनों का एक पृथक समूह बन गया। आटो वालाख (Otto Wallach देखिए पृ०४१) ने यह ज्ञात किया था कि टरपीन ऐसे पदार्थ से संबंधित होता है जो प्राकृतिक रबर के आसवन से प्राप्त होता है। उसका रासायितक सूत्र C_5 H_8 होता है। उसके अणु में ४ कार्बन परमाणु होते हैं जो एकान्तर रूप से कीन्जुगेटीय द्विगुणक बंधकों से जुड़े होते हैं। टरपीनों का साधारण सूत्र C_{10} H_{16} होता है; वालाख ने C_5 H_8 सूत्र वाले पदार्थ को आधा अथवा अर्घ-टरपीन (hemiterpene) समझा; इसको आइसोप्रीन कहते हैं। उच्च टरपीनों को बनाने के लिए दो से अधिक अर्घ-टरपीनों का संयोग होता है। रुजिका ने आइसोप्रीन इकाई को कई अ-टरपीन (non-terpene) प्राकृतिक पदार्थों में भी पहचाना और आपने इससे आइसोप्रीन नियम बनाया। कैरोटिन्वायडों की आणव रचना को समझने में यह नियम बहुत सहायक होता है।

वसीय अम्लों को, जिनमें किसी पार्श्व शृंखला के बिना एक लंबी शृंखला होती है, बनाने के लिए प्रकृति में आइसोप्रीनों का उपयोग नहीं होता । कुछ तेज सुगंधि वाले प्राकृतिक तैलों की रचना में वसीय अम्ल की शृंखला एक घेरा बनाती-सी जान पड़ती थी; इसका अम्लीय कार्बाक्सिल समूह—COOH—एक कीटोन समूह C=O में परिवर्तित हो जाता था।

सुगंघों में सिवेट (Civet-मुश्क बिलाव से निकली हुई कस्तूरी) एक महत्त्व-पूर्ण पदार्थ है। रुजिका ने इसके एक मूल पदार्थ में असाधारण रूप से लंबी १७ कार्बन परमाणुओं की श्रृंखला के घेरे को पाया। बाद में आपने ऐम्बग्निस का, जो वीर्य ह्वेल (Sperm whale) की पाचक नली का एक निदान-शास्त्र संबंधी पदार्थ है, अन्व-षण किया और आपने इसका संबंध वायलेटों (violets) की कोमल सुगन्धि से स्थापित किया।

बेंजीन के घेरे की तुलना में टरपीनों के ६ कार्बन वाले घेरे में हाइड्रोजन अधिक होता है। टरपीनों पर शोध के लिए जिस विधि का रुजिका ने उपयोग किया, उसमें अधिक हाइड्रोजन को निकालने के लिए विहाइड्रोजनीकरण किया जाता था; इससे हाइड्रोऐरोमेटिक पदार्थ बेंजीन सरीखे ऐरोमेटिक पदार्थ में परिवर्तित हो जाता है; इनका ज्ञात पदार्थों से संबंध सरलता से स्थापित हो गया।

जूरिल के टेक्नीशे होस्शूले में रुजिका महोदय कई दिशाओं में अब भी कार्य कर रहे हैं।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन

"सिवेटोन से आधारभूत प्रयोग किये गये। १७–सदस्य वाले घेरे की उपस्थिति के विरुद्ध साधारण और मेरे पक्षपात की अपेक्षा इस पदार्थ की जटिलता के स्पष्टीकरण में मुझे कम संघर्ष करना पड़ा।

''जब यह ज्ञात हुआ कि हाइड्रोजनीकरण के फलस्वरूप प्राप्त पदार्थ डाइ-हाइड्रो-सिवेटोन और उसी डाइ-कार्बाक्सिलिक अम्ल $C_{17}\,H_{32}\,O_4$ से वोल्फ़ किर्शनर प्रितिक्या से प्राप्त पदार्थ एक ही थे तो सिवेटोन के लिए बिलकुल समित सूत्र पर विचार करना था। डाइ-कार्बाक्सिलिक अम्ल $C_{17}\,H_{32}\,O_4$ का सूत्र हेप्टा-डिकेन—डाइ-अम्ल (hepta-decane-di-acid) बताया गया था और संश्लिष्ट अम्ल से इसकी तुलना निश्चित रूप से सिद्ध की जा सकती थीं।

$$HC=CH$$
 $(CH_2)_7$
 $(CH_2)_7$

सिवेटोन

1. Lex Prix Nobel en 1939 से अनृदित।

"ऊपरी तौर से सिवेटोन और मस्कोन प्राकृतिक यौगिक नहीं जान पड़ते, क्योंिक पुराना अनुभव है कि प्रकृति में उचक-फाँद नहीं होती ("Natura non fecit saltus")। जब इन दोनों कीटोनों की उत्पत्ति का जीव-रसायन के दृष्टिकोण से विचार किया गया तो उससे उनकी अजीब रचना की एक संभावित व्याख्या की जा सकी। सिवेटोन ओलीनिक अम्ल के ६-आक्सीकरण से वन सकता है और वाद में सिवेट बिल्ली में असंतृष्त डाइ-कार्बानिसलिक अम्ल का चक्रीकरण (cyclization) होता है। इसी प्रकार मस्कोन भी वसा-विपचन से वन सकता है—

"आणव रचना की बारीकियों और कायिकी गुणधर्मों में जो सबंध है वह इन चक्रीय कीटोनों के घर-सजातीय (ring-homologous) क्रम से स्पष्ट हो जाता है। ५-८ सदस्य वाले घेरों से जो गंधित पदार्थ बनते हैं उनमें कड़्वे बादाम, कैंखें Caraway और पिपरिमट की गंध आती है; १०-१२ सदस्य वाले घेरों से कपूर जैसी गंध आती है। जिन कीटोनों के घेरे में १४-१८ सदस्य होते हैं, उनसे मुक्क की सुगंधि आती है।

"१९२० से हम लोगों ने विस्तारपूर्वक सेस्क्वीटरपीन, डाइटरपीन और बाद में ट्राइटरपीन यौगिको का अन्वेषण किया है; इनको "उच्च टरपीनों" अथवा "बहुटर-पीनों" के समूह में रखा गया है। कार्य के लिए एक सरल अनुमान बनाया गया और फिर शी घ्रता से उस पर कार्य कर इन यौगिकों के कार्बन-ढाँचे के विभिन्न पाइवों को ज्ञात करके उच्च टरपीन यौगिकों का एक कम बनाया गया। कार्य करने के लिए उस समय जो अनुमान बनाया गया था, वह अब आइसोप्रीन नियम के नाम से प्रसिद्ध है; इसका आधार यह मानकर बनाया गया था कि उच्च टरपीनों का ढाँचा आइसोप्रीन के भागों से मिलकर बनता है।

"प्रकृति में उच्च टरपीन यौगिकों की वड़ी संख्या और उनकी जटिल रचना से इसकी सूचना मिलती थी कि कमबद्ध रचनात्मक विश्लेषण की साधारण विधि से इच्छित थोड़े समय में आइसोप्रीन नियम का मूल्यांकन नहीं किया जा सकता। हम लोगों की समझ में यह आया कि विहाइड्रोजनीकरण से परिणाम अधिक शीघ्र निकल सकते हैं।

"संक्षेप में, इस पर मुझको वल देना चाहिए कि जिस विधि का चयन किया गया था उससे प्रत्याशित परिणाम शी ब्र निकले और इस प्रकार हमारी विधि की सफलता सिद्ध हुई।

"ये सूत्र दो महत्त्वपूर्ण प्राकृतिक यौगिकों — फ़ाइटॉल, जो पर्णहरिम का एलकोहलीय अवयव है, और विटामिन ए — के हैं। इन यौगिकों की रचना की व्याख्या अति कठिन हुई होती, क्योंकि इनकी थोड़ी ही मात्रा हमको प्राप्य थी; किन्तु आइसोप्रीन नियम द्वारा बतायी विधि से यह संभव हो सका। दोनों दशाओं में प्राप्त सूत्र को या तो स्वयं प्राकृतिक पदार्थ (फ़ाइटॉल) अथवा उसके परहाइड्रो यौगिक (विटामिन) का संश्लेषण करके पुष्ट एवं नियंत्रित करना था।

"ऐन्ड्रोस्टीरोन के पूर्ण सूत्र को विश्लेषण द्वारा निश्चित नहीं किया जा सका था, किन्तु यदि लिंग-हार्मोनों एवं कोलस्टीरोल के संबंध में हमारे अनुमान सही थे तो ऐन्ड्रोस्टीरोन का सूत्र C_{19} H_{30} O_2 होना चाहिए। चार पृथक् विन्यास समावयवी स्टीरीन थीं और इनमें से किसीएक का ऐन्ड्रोस्टीरोन के कृत्रिम उत्पादन के लिए उपयोग किया जा सकता था। इन चार समावयवों के ऐसीटेटों के आक्सीकरण से १९३३।४ में हम लोग C_{19} H_{32} O_2 के प्रत्याशित चार समावयवी ऐसीटेटों को प्राप्त कर सके; इनमें से एक जो एपी-डाइहाइड्रोकोलस्टीरोल से प्राप्त किया गया था, वह ऐन्ड्रोस्टीरोन से मिलता है।

"यह िंजग हार्मोन का पहला कृत्रिम उत्पादन ही नहीं, अपितु उसकी रचना का पूरा सबूत था; इससे िंजग हार्मोन का स्टीरोल से (जिसमें सूक्ष्मतम स्टीरिक बारीकियाँ शामिल हैं) संबंध पूर्णरूप से प्रदिशत हुआ।"

एडोल्फ़ बूटीनान्ड्ट (Adolf Butenandt) (१६०३--)

"लिंग हार्मोनों पर कार्य के लिए।"

(१९३९ का पुरस्कार लियोपाल्ड रुजिका के साथ दिया गया था; पीछे देखिए)

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

एडोल्फ़ बूटीनान्ड्ट का जन्म वेसरमुएंडे, जर्मनी में हुआ था। आपने गाटिन्जेन में विनडाउस (Windaus) से रसायन की शिक्षा प्राप्त की और १९२७ में आप स्नातक हुए। तीन वर्ष बाद आप कार्बनिक एवं जीव-रासायनिक प्रयोगशाला के डाइरेक्टर हो गये। उल्का की भाँति आपका जीवन, रिचर्ड कून के जीवन से मिलता-जुलता है; और उनके साथ ही पुरस्कार न प्राप्त कर सकने का दुर्भाग्य आपको भी सहना पड़ा।

जीवन-रसायन के इतिहास में १९२९ का वर्ष चिरस्मरणीय रहेगा। इस वर्ष इवायसी (Doisy) द्वारा अमेरिका में और स्वतंत्र रूप से बूटीनान्डट द्वारा जर्मनी में वह लिंग हार्मोन शुद्ध एवं केलास रूप में प्राप्त किया गया, जो मादाओं के लैंगिक विकास के लिए उत्तरदायी है। यह पदार्थ पहले फ़ालीक्युलिन (folliculin) कहलाता था, क्योंकि इससे उसके स्रोत एकसेवनी (follicle) का पता चलता था। अब इसको एस्ट्रोन कहते हैं। यह वह पदार्थ है, जो प्राणी को गर्भ-चक्रों के लिए तैयार करता है; इसका उच्च निर्वात पर आसवन किया जा सकता है। २५६° सें० का इसका निश्चित गलनांक होता है, और इसके एक ग्राम के २५ लाखवें भाग से बिधया किये हुए चूहे में यूटेरस का विकास होने लगता है।

यह हार्मोन गिंभणी स्त्रियों के मूत्र में पाया जाता था; फलतः मनुप्यों के मूत्र में नर-लैंगिक हार्मोन का खोजना युक्तियुक्त था। लंडन के सी॰ फ़ंक (C. Funk) महोदय ने उसमें इसकी उपस्थिति को दर्शाया और इसके अलग करने की विधियों का श्रीगणेश किया। जब यह पदार्थ खसी मुर्ग को खिलाया जाता है तो उसकी कलंगी बढ़ने लगती है। प्रति उपयुक्त भार द्वारा वृद्धि के वेग से हार्मोन की सिक्रयता को मापा जा सकता है। नर-मूत्र से प्राप्त शुद्ध उदासीन तेल में हार्मोन की मात्रा इतनी बढ़ा दी जाती है, जिसके लगभग २० मिलीग्राम से एक हार्मोन की इकाई वन सके। बूटीनान्ड्ट ने अम्लों और क्षारों से इसके सार को निकाल कर २० मिलीग्राम की

सिकयता को केवल ०.३ ग्राम से ही प्राप्त किया। इस दशा में यह यौगिक शुद्ध मादा हार्मोन की सिकयता की तुलना में अशुद्ध था। जिन अशुद्धियों पर संदेह किया गया था, वे अधिशोषण अथवा निष्कर्षण (extraction) की विधियों से दूर न हो सकीं; किन्तु जब इसमें हाइड्राक्सिल एमीन को जोड़ा गया तो यह प्रतिकर्मक कीटोन C=O समूह से जुड़ गया; इसके फलस्वरूप पदार्थ का एक छोटा भाग केलासित हो गया। सावधानी से पृथक् किये गये केलासों की सिकयता तिगुनी हो गयी। जब एमीन समूह को पुनः तोड़ लिया गया और इस अवशेष का निर्वात में ऊर्ध्वपातन किया गया, तो एक केलास रूप पदार्थ प्राप्त हुआ। इसके एक ग्राम के दस लाखवें भाग को जब १० भागों में ५ दिन तक लगाया जाता था तो इससे निश्चित रूप से हार्मोन प्रभाव होता था। १९३१ में बूटीनान्ड्ट ने रिपोर्ट दी कि इस पदार्थ का १५ मिलीग्राम बनाया जा चुका था। इतने पदार्थ में ७००० गैलन मुत्र की सिकयता थी।

बूटीनान्ड्ट ने १९३३ में डान्जिंग में इस कार्य को जारी रखा। १९३६ से लेकर आप बिलन-डाह् लेम के कैंसर विलहेल्म इंस्टीट्यूट के जीव-रसायन के डाइरेक्टर रहे। वहाँ भी आप इस पर कार्य करते रहे। आपने मेरियन (Merian लंदन-१९३०) के साथ ही साथ इस हार्मोन के कार्बन ढाँचे को कोलस्टीरोल और कोलिक अम्ल से संबंधित किया और पशुओं एवं पौधे के बीजों के लिए विशिष्ट सिक्रयता वाले कई पदार्थों का आविष्कार किया। इनमें से एक हार्मोन में कीटोन समूह तीसरे कार्बन परमाणु पर होता है और १७वें कार्बन परमाणु पर हाइड्राव्सिल समूह होता है। यदि इस यौगिक में चौधे और ५वें कार्बन परमाणु एक द्विगुणक बंधक से जुड़े होते हैं, तो यह एक तीव्र नर-हार्मोन की भॉति किया करता है; यदि द्विगुणक बंधक पहले और दूसरे कार्बन परमाणु पर चला जाता है तो हार्मोन में काफ़ी तीव्र एस्ट्रोजनीय (etrogenic) प्रभाव होते हैं। आपके कार्य का यह सबसे महत्त्वपूर्ण एवं रोचक परिणाम था।

इस रोचक अन्वेषण से यह चेतावनी मिलनी चाहिए कि हार्मोन सांद्रों के औषघोप-योग में काफ़ी सावधानी रखनी चाहिए। इसी के साथ-साथ लिंग हार्मोनों एवं कैंसर— उत्पादक पदार्थों की रासायनिक रचना का संबंध केवल वैज्ञानिक दृष्टिकोण से ही रोचक नहीं है। एक विस्तृत परीक्षा में ३००० चुहियों पर प्रयोग किया गया। एक-सेवनियों से प्राप्त हार्मोनों के संभावित कैंसर-उत्पादक गुणधर्मों की इनमें खोज की गयी। कम-सें-कम इन विशिष्ट हार्मोनों के लिए आपने यह दिखाया कि इनके इस प्रकार के कोई प्रभाव नहीं होते। १९४५ से बूटीनान्ड्ट ने ट्वीबेन्गेन के इस इंस्टीट्यूट (अब मैंनस प्लांक इंस्टीट्यूट) के डाइरेक्टर-पद के साथ-साथ वहीं के विश्वविद्यालय के कायिकी रसायन का आचार्य पद भी मुशोभित किया है।

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

जब हम प्रायोगिक परिणामों से सार्वभौमिक निष्कर्ष निकालते हैं, तो हमें अपवादों एवं उनकी सीमाओं के लिए तैयार रहना चाहिए; कभी-कभी उनसे नये एवं आरचर्यजनक नियम भी बनते हैं। उच्च टरपीनों के रसायन से अनेक ऐसे उदाहरण मिलते हैं। जब रुजिका ने यह ज्ञात किया कि कार्बन परमाणुओं के घेरे में १७ तक सदस्य हो सकते हैं तो घेरे संबंधी पुराने नियमों के स्थान पर नये नियम बनाने पड़े। इसके विपरीत, इन सार्वभौमिक निष्कर्षों का हम को अधिकतम उपयोग करना पड़ता है; उनकी सीमाएँ जब जान ली जाती हैं, तो उनका स्वरूप निश्चित हो जाता है। "आइसोप्रीन नियम" इस क्षेत्र में शोध-कार्यकर्त्ताओं के लिए उपयोगी रहेगा, यद्यपि और दूसरे नियम होने के कारण इसका क्षेत्र सीमित रहता है।

जीवशास्त्रीय एवं औषधीय दृष्टिकोण से सित्रय रासायिनक पदार्थों के क्षेत्र में सार्वभौमिक निष्कर्ष विशेष रूप से कठिन होते हैं। ऐसे पदार्थों के अणु में परमाणुओं की सापेक्ष स्थित अथवा उनके संगठन के थोड़े अंतर से ही प्राणियों पर उनके प्रभाव में निश्चित परिवर्त्तन हो जाता है। आणव रचना में ऐसे ही छोटे सापेक्ष परिवर्त्तनों से कोलस्टीरोल का उन अवयवों (Organs) पर प्रभाव पड़ता है, जो प्राणी के लैंगिक पकन (परिपक्वता) से संबंधित होते हैं। लिंग हार्मोनों की रासायिनक रचना की अच्छी जानकारी के फलस्वरूप बड़े औषधोपयोगी पदार्थों का संश्लेषणात्मक उत्पादन संभव हुआ है। इन हार्मोनों से मिलते-जुलते पदार्थ से आर्थ्रोइटिस (Arthritis) का निदान किया जा सका। इस पदार्थ—कार्टीसोन—के संश्लेषणात्मक उत्पादन से इसका मूल्य २०० डालर से ३५ डालर प्रति ग्राम तक गिर गया और बढ़ती हुई माँगों की पूर्ति के लिए इसका उत्पादन बढ़ाना पड़ा।

१६४०-१६४१-१६४२

कोई पुरस्कार नहीं दिया गया

जार्ज डी हेवेसी (George De Hevesy) (१८८५--

"रासायनिक प्रक्रमों में लोजक (tracer) रूप में समस्थानिकों के उपयोग संबंधी कार्य के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

हेवेसी ने अपनी मातृभूमि, बुडापेस्ट के स्कूल में अध्ययन किया। तत्पश्चात् आप अध्ययन के लिए जर्मनी और इंग्लैण्ड चले गये। १९०८ में आपने फ्राइबुर्ग इम ब्राइस-गाउ से डाक्टर की उपाधि प्राप्त की। वहाँ से आप कार्ल्सरुहे में हाबेर के पास गये; तत्पश्चात् मैन्चेस्टर में रदरफ़ोर्ड के पास चले गये। रदरफ़ोर्ड ने निष्क्रिय रेडियम जी॰ और सीस से रेडियमधर्मी रेडियम डी को पृथक् करने की समस्या आपको दी। इस समस्या को हल करने का प्रयास हेवेसी के जीवन-कार्य के लिए निश्चयात्मक बन गया। जब आपने यह दिखा दिया कि यह पृथक्करण सब सुलभ रासायनिक विधियों से असंभव है, तो आपने इस असफलता को रेडियम डी के विचित्र गुणधर्म के उपयोग में सफलीभूत किया; इससे सीस की उपस्थित सूचित होती थी और इसकी मात्रा का निर्धारण रेडियमधर्मी समस्थानिक द्वारा दी गयी रेडियमधर्मिता के मापन से होता था। आपने १९१३ में रेडियम-शोध के वियना इंस्टीट्यूट में एफ॰ पैनेथ के साथ इस विधि का विकास किया।

हेवेसी बुडापेस्ट लौट आये और वहीं १९१८ में प्रोफेसर बन गये; किन्तु वहाँ आप वहुत दिनों तक नहीं रहे। नील्स ब्होर द्वारा आमंत्रित किये जाने पर आपने कोपेन- हागेन में सैद्धांतिक भौतिकी के इंस्टोट्यूट में कुछ वर्ष बिताये। रंटजन किरणों द्वारा आपने जर्कोनियम खनिजों का अन्वेषण किया और कास्टर (Coster) के साथ एक नये तत्त्व हैफ़नीयम का १९२२ में आविष्कार किया। इस समय आपने समस्था- निकों को भौतिक विधि से पृथक् करने का भी प्रयास किया। यह इस पूर्व विचार

धेक मात्रा में होना चाहिए, यदि मिश्रित तत्त्व के साथ प्रा लिया जाय। पारद और क्लोरीन से (हाइड्रोक्लोरि सूक्ष्म प्रयोगों से ज्ञात हुआ कि अवशेष के परमाणु-भार (fraction) का परमाणुभार वस्तुतः ०.१ प्रतिशत का १९२६ में फाइवुर्ग में हेवेसी ने पृथ्वी और सृष्टि में ।हुल्य का अध्ययन किया। एक्स-किरण प्रति-दीष्प वि गये रासायनिक विश्लेषण द्वारा गणना पर यह अध्य

ताधारण रूप से ३१ के स्थान पर ३२ परमाण्-भार व

थोरियम बी की १,००,००० सापेक्ष इकाइयों को १० मिलीग्राम सीस वाले सीस नाइट्रेट में मिलाया गया और इस नाइट्रेट को कोमेट में परिवर्त्तित करके लेबेल लगा हुआ सीस बनाया गया। जब इस यौगिक के संपृक्त विलयन को ताप स्थापी (thermostat) में काफ़ी देर तक रख लिया गया तो इसके कुछ घन सेंटीमीटर को वाष्पीभूत करके इसको सुखा लिया गया। इस प्रकार इसके संगठन (composition) का निश्चय करके विद्युत्दर्शी से प्रायः अदृश्य मात्रा के अवशेष की रेडियमधर्मिता नापी गयी। थोरियम बी की ज्ञात इकाइयों की संख्या से सीस की मात्रा की गणना की गयी; एक इकाई १० प्राम सीस के बराबर थी; इस प्रकार सीस कोमेट की विलेयता की गणना अणु (moles) प्रति लिटर २.१० प्रेन की गयी।

"कार्बन डाइसल्फाइड पर न्यूट्रान रूपी बम फोंक कर हमने रेडियमधर्मी फ़ास्फ़ोरस का समस्थानिक बनाया और इससे शीविट्ज (Chicwitz) के साथ फ़ास्फ़ोरस विपचन का अध्ययन किया। इन प्रयोगों में प्रो० नील्स ब्होर द्वारा कृपा करके दिये गये रेडियम और बेरिलीयम से उत्सर्जित सभी न्यूट्रानों का १० लिटर कार्बन डाइ सल्फ़ाइड द्वारा अवशोपण कर लिया जाता था। इस प्रकार बने $^{32}\rho$ को तनु नाइ-ट्रिक अम्ल अथवा जल से प्रतिक्रिया करके निकाल लिया जाता था; फ़ास्फ़ोरस के निकल जाने के बाद इस कार्बन डाइसल्फ़ाइड का न्यूट्रान रूपी बमों के अवशोषण में पुनः उपयोग हो सकता था।

''समस्थानिक सूचकों के उपयोग से जो सबसे अद्भृत परिणाम हुआ, वह कदाचित् शरीर के अवयवों की गितशील अवस्था का आविष्कार है। जिन अणुओं से पौधे अथवा पशु के अंगों का निर्माण होता है वे निरंतर नये बनते रहते हैं। नये बनने की इस प्रिक्रया में केवल भोजन से प्राप्त अणु और परमाणु ही भाग नहीं लेते, अपितु किसी इंद्रिय अथवा एक प्रकार के अणु में उपस्थित परमाणु अथवा मूलक शीघ्र ही किसी दूसरी इंद्रिय या किसी दूसरे प्रकार के अणु में उसी या किसी दूसरी इंद्रिय में पाये जाते हैं। भोजन के साथ लिया गया फ़ास्फ़ेट मूलक पहले आँत की म्यूकोज में द्राक्षाशकरा के फ़ास्फ़ोरिलेशन (Phosphorylation) में भाग लेता है; इसके पश्चात् स्वतंत्र फ़ास्फ़ेट के रूप में रक्त-धारा में प्रवाहित होता है; वहाँ रुघिर कोण (red corpuscle) में प्रवेश करके ऐडीनोसीन ट्राईफ़ास्फ़ोरिक अम्ल के अणु से गुँथ जाता है और उसके ग्लाइकाल संबंधी प्रक्रम में भाग लेकर पुनः रक्त धारा-प्रवाह में सम्मिलित हो जाता है। तत्पश्चात् वह यक्नत की कोशिकाओं में प्रवेश करता है और फ़ास्फ़ेटाइड अणु के बनाने में भाग लेता है; थोड़ी देर बाद इस रूप में वह रक्त में आ जाता है और तिल्ली में प्रवेश करता है। कुछ देर बाद वह लिम्फ़ोसाइट (lymphocyte) का अवयव बन कर इस इंद्रिय से निकल जाता है। प्लाज्मा (plasma) के अवयव के रूप में हमें फ़ास्फ़ेट मूलक पुनः मिलता है; यहाँ से उसे अस्थि-पिजर में जाने का मार्ग मिलता है। अस्थि-पिजर की सबसे ऊपर वाली आणव सतह में जमा होकर इसे प्लाज्मा अथवा लिम्फ़ (lymph) के अन्य फ़ास्फ़ेट मूलकों से विस्थापित होने का अवसर मिलता है, किन्तु यह भी संभव है कि इसे वहाँ स्थायी रूप से टिकने का सीभाग्य प्राप्त हो जाय। यह तब होता है जब यह नयी बनी अपाटाइट की तरह की हड्डी-किस्टेलाइट (crystallite) में नीचे बैठ जाता है।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

किसी तत्त्व में रेडियम धर्मी लेबेल को जोड़ कर हम वस्तुतः उस तत्त्व में एक ऐसा भौतिक गुणधर्म जोड़ देते हैं, जिसका सरलता से मापन हो सकता है। इससे शुद्ध रूप में तैयार अथवापृथक् किये विना १ ग्राम की दस लाखवीं मात्रा का निर्धारण भी संभव हो जाता है। इस निर्धारण का व्यावहारिक महत्त्व इस बात से स्पष्ट है कि एक ग्राम के १ खरबवें (१०-९) भाग में किसी तत्त्व, जैसे क्लोरीन के ६००,००० खरब परमाणु होते हैं। यह पता चला है कि कुछ तत्त्व पौधों की वृद्धि अथवा उनके पकने की जीव-शास्त्रीय प्रतिक्रियाओं में काफ़ी महत्त्वपूर्ण भाग लेते हैं; बिलकुल सूक्ष्म मात्रा में भी उनकी उपस्थित पर पशुओं का स्वास्थ्य निर्भर रहता है।

एर्हीनियस (Arrhenius) महोदय ने विलयन में पदार्थ की आयनीय अवस्था का (दे० पृ० १५) जो सिद्धांत बताया था वह हेवेसी की विधि से पूर्ण रूप से सीधे ही सिद्ध हो गया। हरे पौधों द्वारा कार्बन डाइ आक्साइड और जल के स्वीकरण के हमारे ज्ञान में इससे काफ़ी वृद्धि हुई है। थायर्वायड द्वारा आयोडीन का अवशोपण वस्तुतः रेडियमधर्मी आयोडीन के मापन से यथार्थ रूप में ज्ञात हुआ है। भोजनों, औपिधयों और विषों का शरीर में जो हाल होता है, वह रेडियमधर्मी खोजक विधियों से स्पष्ट हुआ है। जब ग्रंथियों, मांस-पेशियों अथवा अस्थि के तंतुओं के महीन सैक्शन फ़ोटोग्राफ़िक पटल पर रखे जाते हैं तो पटल के प्रति वर्ग सेंटीमीटर से निकले २० लाख β-कणों का परिचय प्राप्त किया जा सकता है।

साइक्लोट्रान अथवा यूरेनियम-पुंजों से अब कार्बन, फ़ास्फ़ोरस और आयोडीन के समस्थानिक सुलभ मात्रा में प्राप्त किये जा सकते हैं। इस कारण इन पदार्थों का औषिं रूप में उपयोग बढ़ता जाता है। बिलकुल हाल में ही उच्च औषध सित्रयता और विकिरण वाले ''कोबाल्ट ६०'' का औषध-क्षेत्र में पदार्पण हुआ है।

8838

ओटो हॉन (Otto Hahn) (१८७६-)

"भारी नाभिकों के खंडन के आविष्कार के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

माइन पर स्थित फ्रांकफोर्ट, जर्मनी में आटो हॉन का जन्म हुआ था। आपने म्यूनिख और मार्बुर्ग में रसायन का अध्ययन किया और १९०१ में कार्बनिक रसायन की थीसिस से डाक्टर की उपाधि प्राप्त की। मार्बुर्ग में कुछ वर्ष तक आप असिस्टेंट रहे; इसके पश्चात् आपने एक वर्ष लंदन में सर विलियम रैमजे की प्रयोगशाला में बिताया। आपने थोरियम के रेडियमधर्मी विच्छेदन पर अन्वेषण किया। इससे थोरियम श्रेणी में एक नया तत्त्व—रेडियोथोरियम—बढ़ गया। बाद में (१९०७) आपने इसके पूर्व तत्त्व मेसो-थोरियम को भी ज्ञात किया। इसके एक वर्ष पहले आपने मान्ट्रियल में रदरफोर्ड की प्रयोगशाला में कार्य करके रेडियो-ऐक्टीनियम (radio-actinium) का आविष्कार किया था। यह रेडियम-धर्मी तत्त्व विरल मृदा के एक तत्त्व लैन्थेनम् से रासायनिक रूप में एक समान था। जब आप युद्धोपरांत शोधकार्य में व्यस्त हुए, तब ऐक्टीनियम के रहस्यों ने आपका ध्यान १९१८ में पुनः आकर्षित किया। लिसे माइटनर (Lise Meitner) के साथ आपने एक नया तत्त्व— प्रोटो-ऐक्टीनियम—ज्ञात किया, यह जटिल ऐक्टीनियम श्रेणी का पहला तत्त्व है।

बिलन-डाहलेम के कैंसर विलहेल्म इंस्टीट्यूट में यह रासायितक शोध-कार्य किया गया। १९२८ में आप इसके डायरेक्टर हो गये। अभी तक जितने रेडियमधर्मी रूपान्तर किये गये थे, यहाँ तक कि न्यूट्रान रूगी बमों की कृत्रिम विधि से भी, उन सबमें बने नये तत्त्व, मूल तत्त्वों के या तो समस्यानिक होते थे या उनके निकट संबंधी। ६ जनवरी १९३९ को हॉन का पहला प्रकाशन निकला जिसमें "नाभिकीय भौतिकी के सभी पूर्व परिणामों के विरोधी प्रयोगों" का वर्णन था। यूरेनियम के नाभिक का दो भागों में खंडन किया गया था; ये दो तत्त्व, आवर्त्त वर्गीकरण में यूरेनियम से काफी दूर थे। आपने शीघ्र ही ज्ञात किया कि भारी नाभिक के खंडन के फलस्वरूप इन दो भागों के अतिरिक्त अनेक छोटे-छोटे अन्य टुकड़े भी निकलते थे।

जर्मनी में युद्ध के वर्षों में भी हॉन वैज्ञानिक कार्य करते रहे। पश्चिमी क्षेत्र की कैंसर विलहेल्म गिजेलशाफ्ट के आप १९४६ में सभापित हो गये; जर्मनी के विज्ञान-क्षेत्र में यह महत्तम सफलता है।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन'

"कई वर्षों के कार्यों के फलस्वरूप हम (हॉन-Hahn, माइटनर-Meitner, और स्ट्रासमान -Strassman) ने १९३५-३८ में कृत्रिम रूप से प्राप्त रेडियमधर्मी परमाणुओं के अनेक विविध रूपों का उत्पादन किया। ये थोड़े समय तक जीवित यूरेनियम के कृत्रिम अनुमानित समस्थानिकों से सीधी अथवा जिटल विधि से β-विकरण के फलस्वरूप बनते थे; इसलिए इनको पार यूरेनियम (Trans-uraniums) अथवा यूरेनियम से परे—कहना पड़ा।

"क्यूरी (Curic) और साविच (Savitch) ने १९३७-३८ में हॉन, माइटनर और स्ट्रासमान से स्वतंत्र रहकर एक तथाकथित ३.५ घंटे वाले पदार्थ का वर्णन किया था; इसको इन लोगों ने यूरेनियम के साथ न्यूट्रान के उपविकिरण से प्राप्त किया था। इसके रासायनिक गुणधर्मों का निर्धारण सरल नहीं था।

"यह ३.५ घंटे वाला पदार्थ पार-यूरेनियम का समझा जाता था। अतः मैंने स्ट्रासमान के साथ कार्य करके इसको फिर से प्राप्त करने का प्रयत्न किया। बारीकी से परीक्षण करने पर हम अद्भुत निष्कर्षों पर पहुँचे। ये परिणाम इस प्रकार हैं— हाँन, माइटनर और स्ट्रासमान द्वारा वर्णित पार-यूरेनियम के अतिरिक्त दो उत्तरित्त α — विकिरण के फलस्वरूप, तीन अन्य कृत्रिम एवं β —विकिरणशील रेडियम समस्थानिक निकलते हैं; इनका अर्द्ध-जीवन विभिन्न होता है। तत्पश्चात् ये कृत्रिम सिक्रय β —विकिरण शील ऐक्टीनियम समस्थानिक बन जाते हैं।

"तथापि, उपर्युक्त उपविकिरण की परिस्थितियों में रेडियम का उत्पादन काफी अजीब था। जब निम्न ऊर्जा वाले न्यूट्रानों का प्रयोग होता था, तो α - विकिरण

^{1.} Lex Prix Nobel en 1940-44 से अनूदित।

वाले रूपांतरों का परीक्षण नहीं हुआ था। किन्तु यहाँ, जैसा पार-यूरेनियमों के साथ होता है, एक ही समय में कई समस्थानिक बन जाते थे।

"विभिन्न दिशाओं में प्रयोग किये गये। चूँ कि नये वने पदार्थों का विकिरण कमजोर होता था और चूँ कि नये समस्थानिकों के अधिकतम स्थायी समस्थानिक की β- किरण का काफी अवशोषण होता था, अतः हम लोगों ने कृत्रिम 'रेडियम' को सह-अवक्षेपित (carrier) की भाँति प्रयुक्त बेरियम से पृथक् करने का यथा-सम्भव प्रयत्न किया।

"नये कृत्रिम रेडियम समस्थानिकों को बेरियम से पृथक् करने के हमारे सारे प्रयत्न असफल रहे।

"हम लोगों ने शुद्ध प्राकृतिक रेडियम समस्थानिकों को अपने उन कृतिम 'रेडियम समस्थानिकों' से मिलाया जिनसे रूपांतर के फलस्वरूप बने पदार्थों को पृथक् कर लिया गया था। पहले की ही विधि से इनका प्रभाजन (fractionation) किया गया। इसका परिणाम यह हुआ कि प्राकृतिक रेडियम समस्थानिकों को बेरियम से पृथक् किया जा सका; किन्तु कृतिम समस्थानिकों को पृथक् नहीं किया जा सका।

"हम लोगों ने इन परिणामों की दूसरी विधि से भी जाँच की। हम लोगों ने फिर ज्ञात किया कि क्षारीय मृदा (alkaline earth)—समस्थानिक, जिसको हम लोगों ने रेडियम समझा था, वस्तुतः कृत्रिम सिक्रय बेरियम था।

"अतः इस प्रक्रम में ९२ नाभिकीय चार्जवाले यूरेनियम के नाभिक का खंडन होता है और इससे दो बीच के भारी नाभिक बनते हैं। यदि उनमें से एक बेरियम है, जिसकी परमाणु-संख्या ५६ है, तो इसके साथ-साथ दूसरा किंप्टान होना चाहिए, जिसकी परमाणु संख्या ३६ है। यूरेनियम की संहित की जब स्थायी समस्थानिकों—बेरियम और किंप्टान—से तुलना की जाती है, तो ज्ञात होता है कि यूरेनियम में न्यूट्रान की संख्या अपेक्षतया काफी अधिक है; दूसरे शब्दों में उसमें न्यूट्रान प्रचुरता में हैं। फलतः वे β-किरणों का उत्सर्जन करके उच्च परमाणु-संख्या वाले स्थायी तत्त्वों को बनाते हैं।

"श्री स्ट्रासमान और मैंने (१० फरवरी १९३९ वाले प्रकाशन में) इस संभावना पर भी विचार किया है कि खंडन-प्रक्रम में ही न्यूट्रान निकलें। एफ० जोलियो (F. Joliot) ने सर्वप्रथम ज्ञात किया कि वस्तुतः ऐसा ही होता है।

"युद्ध के समय, रसायन के कैसर विलहेल्म इंस्टीट्यूट में, हम लोगों ने इन जटिल खंडन प्रतिकियाओं पर क्रमबद्ध शोध जारी रखा; इस प्रकार नयी प्रतिक्रियाओं का आविष्कार हुआ । जापानी कार्यकर्त्ताओं ने ज्ञात किया कि धीमे किये गये न्यूट्रानों की अपेक्षा तीव्र न्यूट्रानों से यूरेनियम का खंडन अधिक सम्मित रूप से होता है। १९४५ के आरम्भ में रसायन के कैंसर विलहेल्म इंस्टीट्यूट में हम लोग २५ विभिन्न तत्त्वों की एक तालिका बनाने में सफल हुए। इनकी परमाणु-संख्या ३५ (ब्रोमीन) से लेकर ५९ (प्रेजीओडिमियम) तक थी। ये तत्त्व यूरेनियम खंडन से तुरंत अथवा जटिल विधि से प्राप्त १०० विभिन्न सिक्य प्रकार के परमाणु के रूप में थे। परमाणुओं के सिक्य प्रकार, जिनको हमने १९३९ तक पार-यूरेनियम कहा था, वे सिक्य खंडन के और उससे बने पदार्थ थे; वस्तुतः वे तत्त्व यूरेनियम के परे नहीं थे।"

सिद्धान्त और व्यवहार पर प्रभाव

प्राकृतिक रेडियमर्घीमता में परमाणु का नाभिक स्वतः और अचानक घटता जाता है। इस विघटन में छोटे कण बड़ी चाल से निकलते हैं। परमाणु-भार की थोड़ी-सी वृद्धि (देखिए, पीछे जोलियो-वयूरी) से इसका उलटा प्रक्रम कृत्रिम रूप से किया जा सका। हॉन ने यह देखा कि विघटन इस प्रकार हो सकता है जिससे लगभग बीच के भार वाले नाभिक बनें। कृत्रिम रूप से रेडियमधर्मी तत्व β-कणों का उत्सर्जन करते हैं। हॉन का घ्यान सबसे पहले इसी ओर गया। खंडन के समय जो अधिक भारी पदार्थ होते हैं उनमें से पार्व-प्रतिक्रिया की भाँति न्यूट्रान निकलते हैं। लिसे माइटनर ने परमाणु रचना संबंधी ब्होर के सिद्धांत के आधार पर नये परिणामों की गणना से ज्ञात किया कि इस प्रतिक्रिया में काफी अधिक ऊर्जा निकलनी चाहिए। नाभिक खंडन की बड़ी ऊर्जा का प्रायोगिक मापन फिश (Frisch) ने किया और बाद में जोलियो ने इसे कुछ दृढ़ किया।

तत्त्वों के एक दूसरे से और द्रव्य के ऊर्जा से संबंध पर जिन सिद्धान्तों का बहुत दिनों से विकास हो रहा था उनसे यह निष्कर्ष निकलता था कि भारी परमाणुओं में काफी अधिक ऊर्जा जमा है। ऐस्टन (Aston) ने इस पर विचार भी किया था (देखिए पृ० ८८) कि यदि हम इस ऊर्जा को विकसित कर सकें तो इसके क्या परिणाम होंगे। अब द्रव्य के ऊर्जा में परिवर्त्तन की विधि ज्ञात हो गयी है। यह विधि कदाचित् मानवता को नष्ट कर दे या उसका भविष्य उज्ज्वल कर दे।

आरदूरी इलमारी विरटानैन (Artturi Ilmari virtanen) (१८६५--)

"खेती एवं पोषकाहारी रसायन पर शोध-कार्य एवं आविष्कारों के लिए, विशेषतया चारे (fodder) को ठीक तरह से रखने के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

आरटूरी इ० विरटानेन का जन्म हेलसिनकी, फिनलैण्ड में हुआ था। आपने वहीं के विश्वविद्यालय में रसायन का अध्ययन किया। आपने प्रोफे० ओ० अशान् (O. Aschan) की संरक्षता में डाक्टर की उपाधि के लिए थीसिस संबंधी कार्य किया। इसमें आपने पाइन रोजिन (pine rosin) के मुख्य भाग एबीटिक अम्ल की रचना का स्पष्टीकरण किया था। १९१९ में स्नातक होने के बाद आपने अपने रासायनिक प्रशिक्षण को पूर्ण नहीं समझा। अतः आपने स्विट्जरलैण्ड, जर्मनी और स्वीडेन की यात्राओं में भौतिक एवं जीवन-रासायनिक विधियों का अध्ययन किया। आप १९२४ में हेलसिनकी विश्वविद्यालय के डोसेन्ट (docent) हो गये; १९३१ में फिनलैण्ड के टैक्निकल हाई स्कूल के जीव-रसायन में प्रोफेसर हो गये; तदुपरांत १९३९ में विश्वविद्यालय में प्रोफेसर हो गये।

लगभग १९२० से लेकर विरटानेन ने हरे चारे के जमा करने में जो प्रक्रम होते हैं उनका अध्ययन किया। किण्वनों से लैक्टिक और ब्यूटिरिक अम्ल बनते हैं। प्रोटीन से टूट कर बने पदार्थ हरे चारे को खराव कर देते हैं; इससे उसके पोषकाहारी पदार्थों में कमी हो जाती है। जब दबे हुए हरे चारे में अम्ल मिला कर उसका हाइ- ह्रोजन आयन सांद्रण १० $^-$ कर दिया जाता है (जिसको pH=4 कह कर भी व्यक्त करते हैं) तो जीव-रासायनिक नाशक प्रक्रमों में कमी हो जाती है। इस प्रकार का अम्लीय चारा किस प्रकार उपयोगी था? क्या इसका प्रभाव स्वास्थ्य एवं दुग्ध पर खराब होता था? १९२८-१९२९ में किये गये विस्तृत परीक्षणों से यह दिखाया

जा सका कि यह चारा हाइड्रोक्लोरिक अम्ल (कुछ गंघकाम्ल के साथ) मिला दिये जाने पर भी अम्लीयता के संरक्षण में अति उत्तम रहता था। केवल कलरियाँ और स्वाद ही नहीं ठीक रहता था, अपितु विटामिन ए और सी में भी कमी नहीं होती थी।

इसके पश्चात् आपने नाइट्रोजन को उपयोगी बनाने में जीवाणु और एन्जाइम संबंधी प्रक्रमों,विशेषतया लेग्यूमिनस पौधों की जड़ों की ग्रन्थियोंमें उपस्थित नाइट्रोजन-दायक जीवाणुओं पर अनेक वर्षों तक कार्य किया। विरटानेन ने पोषकाहारी पदार्थों के उपयोग के लिए जिन एन्जाइम संबंधी प्रतिक्रियाओं और बंधुताओं को उत्तरदायी ठहराया है, उनको अभी पूर्ण रूप से माना नहीं गया है।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन

"१९२५ में जब मैंने लेग्यूमों और लेग्यूम-जीवाणुओं के अन्वेषण के संबंध में ताजे चारे को ठीक रखने की समस्या पर विचार किया, तो परिस्थिति ऐसी थी कि लेग्यूम की फस्लों का पूर्ण लाभ उठाने के लिए चारा-गृह (silage) की समस्या का सिद्धांत और व्यवहार दोनों में पुनः अन्वेषण करना पड़ा ।

मैंने प्रोटीन के विच्छेदन में और अमोनिया से एमीनो-अम्लों के बनाने में विभिन्न जीवाणुओं की क्षमता का पहले अध्ययन किया था । इन महत्त्वपूर्ण परीक्षणों के आधार पर यह संभावित जाना पड़ा कि चारा-गृह में हानिकारी प्रक्रमों को ताजे चारे में 4pH से नीचे तक कृत्रिम अम्लीकरण करके रोका जा सकता था।

"व्यावहारिक रूप में चारा-गृहों के प्रयोग करके यह दिखाना था कि खराब करने वाले प्रक्रमों-श्वसन, प्रोटीन का टूटना (विशेषतया अमोनिया का बनना) एवं हानिकारक किण्वनों-को ताजी फस्ल में 4pH से नीचे तक अम्लीकरण करके रोका जा सकता था, या नहीं। इस दशा में व्यावहारिक प्रयोगों से जो परिणाम प्राप्त हुए वे सैद्धान्तिक अनुमानों से बिलकुल मिलते थे क्योंकि उपर्युक्त सभी हानिकारक प्रक्रमों को बड़ी दक्षता से रोका जा सका था।

"एक दूसरा महत्त्वपूर्ण व्यावहारिक प्रश्न यह था कि चारा-गृह में pH के मान को ३—४ तक जमा करने के सारे समय तक रखा जाय या नहीं । यदि ताजी घास को जलरुद्ध पात्र में कस कर रख दिया जाय और खनिज अम्लों से उसका pH ३.५ कर दिया जाय तो सारी घास की अम्लीयता घीरे-घीरे घटती जाती है; कुछ महीनों बाद pH

^{1.} पहला चयन "Cattle Fodder and Human Nutrition " (Cambridge 1938) से हैं; दूसरा Nature, vol. CLVIII (1946), पृष्ठ ५१५ से हैं।

का मान क्रांतिक सीमा ४ तक पहुँच जाता है। जब एक बार ऐसा हो जाता है तो खराब करने वाले प्रक्रम फौरन आरम्भ हो जाते हैं और घास खराब होने लगती है। यदि यह बहुत गंभीर न भी हो तो भी मवेशी साधारणतया इसे पसंद नहीं करते और कभी-कभी द्रव में डुबाये ऐसे चारे को खाने से इनकार कर देते हैं। तथापि यह दिखाया गया कि जब अधिक द्रव को चारे से निकाल दिया गया, तो उसके pH का मान अपरिवर्तित रहा।

"फिनलैंण्ड में ए० आई० वी० (A. I. V.) प्रक्रम के ९ वर्षों तक के विस्तृत व्यावहारिक उपयोग से इस विधि की यथार्थ पूर्णता निश्चित रूप से सिद्ध हो गयी है। गाय को ४५ किलोग्राम तक इस प्रकार का चारा खिलाने पर भी इससे किसी प्रकार के हानिकारक प्रभाव नहीं हुए।

"हमारे नये प्रयोगों से जो प्रकाश पड़ा है, विशेषतया नाइट्रेट और अमोनियानाइट्रोजन की कुछ एमीनो अम्लों के साथ सफल होड़ से, उससे हम लोगों को यह संभावित जान पड़ता है कि प्राकृतिक परिस्थितियों में पौधे, नाइट्रोजन पोषकाहार के लिए कुछ नाइट्रोजन के कार्बनिक यौगिकों का भी उपयोग करते हैं; कम से कम कुछ मिट्टियों में ऐसा अवश्य होता है। साधारण रीति से लगाये गये पौधों में कार्बनिक नाइट्रोजन का अधिक उपयोग नहीं होता, क्योंकि कार्बनिक नाइट्रोजन वाले यौगिक मिट्टी में शीघ्र ही अमोनिया और नाइट्रेट लवणों में बदल जाते हैं। किन्तु पौधों द्वारा कार्बनिक नाइट्रोजन के थोड़े से भी उपयोग से अद्भुत परिवर्त्तन होते हैं; अतः इन यौगिकों का बड़ा महत्त्व है। अभी, ऐलानीन (alanine) के प्रभाव से मटरों के आकार में काफी परिवर्त्तन किया जा सका है। फिनाइल ऐलानीन के विकार्वाक्सीकरण (decarboxylation) से प्राप्त फिनाएल एथिल एमीन को नाइट्रेट युक्त पोषकाहारी घोलों में मिला कर मटरों में एक विभिन्न प्रकार की शाखाएँ वनायी गयी हैं। प्रकृति की कुछ परिस्थितियों में भी ऐसे परिवर्त्तनों की आशा की जा सकती है।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

फिनलैंण्ड के लिए, जहाँ शरद् ऋतु काफी लम्बी होती है, विरटानेन ने इस विधि का विशेषतया विकास किया था। हरी फस्लों में अम्लों की सहायता से नियंत्रित अम्लीकरण से वर्ष के सब महीनों में स्वादयुक्त एवं पोषकाहारी हरे चारे को सुलभ बनाया जा सकता है। फसल काटने के बाद किसान इस प्रकार ऋतु परि-वर्त्तनों से पराधीन नहीं रहता। विस्तृत प्रयोगों से यह दिखाया जा चुका है कि अम्ल से बसाये चारे को गायों को खिला कर उत्तम प्रकार का दुग्ध और मक्खन प्राप्त किया जा सकता है । इस विधि का बड़ा विस्तृत उपयोग हुआ है ।

उच्च पौघों में नाइट्रोजन पोषकाहार पर विरटानेन ने जो शोध-कार्य किया है उससे ज्ञात हुआ है कि लेग्यूमों की जड़-ग्रंथिओं में हीमोग्लाबिन और मेथिमोग्लाबिन होती है। लाल और भूरे रंगद्रव्य का संतुलन प्रकाश की तीन्नता एवं पौधे की वृद्धि पर निर्भर होता है। जल्दी से बढ़ने वाले पौधों में सूर्य-प्रकाश के दिन जड़-ग्रंथियाँ लाल होती हैं; इससे उनमें अधिक हीमोग्लाबिन की उपस्थित सूचित होती है। काटी हुई जड़ग्रंथिओं के भूरे रंग से निम्नसिक्यता की सूचना मिलती है। जब न तो हीमोग्लाबिन और न मेथिमोग्लाबिन उपस्थित होती है तो रंग हरा होता है; उस समय नाइट्रोजन स्थिरीकरण समाप्त हो चुका होता है।

लेग्यूम ही ऐसे पौधे हैं जो वायु की नाइंट्रोजन को स्थिर कर सकते हैं। इसमें से कुछ नाइट्रोजन मिट्टी में स्नावित हो जाती है। कार्बनिक नाइट्रोजन यौगिकों के महत्त्व पर, जैसा विरटानेन ने इन एमीनो अम्लों से ज्ञात किया है, अभी काफी कार्य होना चाहिए, तभी इसका स्पष्ट चित्र बन सकेगा।

^{1.} Root nodules

जेम्स बी॰ सुमनेर (James B. Sumner) (१८८७--)

"एन्जाइम केलासित किये जा सकते हैं--इस आविष्कार के लिए।" (१९४६ का पुरस्कार जान हारवर्ड नार्थ्वाप (John Horward Northrop) एवं वेन्डेल मेरेडिथ स्टैन्ली Wendell Meredith Stanley— के साथ दिया गया था; आगे देखिए, पृ०१८०)

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

जेम्स बाशेलेर सुमनेर का जन्म कैन्टन, मसा० (मसाचूसेट्स) में हुआ था। स्कूल में आपकी रुचि भौतिकी और रसायन में थी, किन्तु अन्य विषयों में आपका मन नहीं लगता था। आपने हार्वर्ड कालेज में १९०६-१९१० तक पढ़ा। अपने परिवार की रूई बिनने की एक फैक्टरी में आपने थोड़े दिनों तक कार्य किया। फिर कुछ समय तक रसायन पढ़ाने के बाद आप हार्वर्ड लौट आये; इस बार आप आटो फोलिन (Otto Folin) की संरक्षता में औषध स्कूल में आये। १९१४ में आप जीव-रसायन में डाक्टर हो गये। थोड़े ही दिन बाद आपने कार्नेल के एक औषध स्कूल में पद ग्रहण किया। १९२९ तक वहीं आप जीव-रसायन के प्रोफेसर रहे। १९२९ में आप हन्स फान यूलेर चेल्पन (Hans von Euler Chelpin—दे० पृ०११५) और स्वेदवर्ग (Svedberg) के साथ अपने केलासित एन्जाइमों के अन्वेषण के लिए स्टॉकहोम चले गये।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का वर्णन

"मुझे जैक फली (Jack bean) असाधारण रूप से यूरियेज में प्रचुर जान पड़ी और मुझे इसके एन्जाइम को शुद्ध रूप में पृथक् और उसकी रासायिनक रचना

1. Lex Prix Nobel en 1946 से अनूदित।

को ज्ञात न कर सकने का कोई कारण नहीं दिखाई पड़ा। क्लाड बर्नार्ड (Claude Bernard) ने कहा था कि प्रतिकर्मक अथवा मूल पदार्थ के चयन पर ही सफलता अथवा असफलता निर्भर है। विल्सटैटर का यह दुर्भाग्य था कि उन्होंने इस एन्जा-इम को पृथक् करने के लिए सैंकरेज (saccharase) को चुना। मेरा यह सौभाग्य था कि मैंने यूरियेज (urease) को चुना।

"मैंने १९१७ के अंत में यूरियेज को पृथक् करना आरम्भ किया, क्योंकि इसके पहले मैं विदलेषक विधियों में व्यस्त था।

"पहले मैंने जैंक फली भोजन से यूरियेज का सार जल द्वारा निकालना आरम्भ किया। ये जलीय सार क्यान (viscous) होते थे और इसलिए इनका छानना बहुत किठन था। ग्लिसराल से जो सार बनाये गये उनसे और अधिक परेशानी हुई। मुझे यह पता चला कि फोलिन (Folin) ने विक्लेषक कार्यों के लिए ३० प्रतिशत ऐलकोहल से फली का सार प्राप्त किया था और इसका यूरियेज के स्रोत की भाँति प्रयोग किया था। यह ज्ञात हुआ कि ३० प्रतिशत ऐलकोहल से सार बनाने की विधि में काफी लाभ थे, क्योंकि यह विलायक अधिकतम यूरियेज का विलयन तो बना लेता था, किन्तु अन्य प्रोटीनों की काफी मात्रा को नहीं घोल पाता था। अतः इस विलायक के प्रयोग से काफी शुद्धीकरण हो जाता था। ऐलकोहलीय सार बड़ी शी घ्रता से छन जाते थे और इस प्रकार अघुलित पदार्थ छनने-कागज पर रह जाते थे। ३० प्रतिशत ऐलकोहल का केवल एक दोष यह था कि यूरियेज पर इस विलायक की घीरे-धीरे असिकयकारी किया होती रहती थी। तथापि निम्न ताप पर रखने से इस एन्जा-इम से असिकयता नहीं होती थी।

"जब जैंक फली भोजन के ऐलकोहलीय सार को निम्न ताप पर रखा जाता था, तो अवक्षेप बनते थे । इन अवक्षेपों में प्रायः सारा यूरियेज होता था और इसके साथ कानकेनेवेलिन A(Concanavalin), कानकेनेवेलिन B और अन्य प्रोटीन होते थे । इस समय हमारी प्रयोगशाला में बर्फ की शिलाएँ नहीं थीं, अतः हम इनको खिड़की के पास वाली जगह में रख देते थे और ठंडे मौसम के लिए प्रार्थना करते रहते थे ।

"मनोरंजन के लिए मैंने ३० प्रतिशत ऐलकोहल के स्थान पर ऐसीटोन का प्रयोग किया और यह देखा कि इस विलायक से शुद्धिकरण की विधि में कोई लाभ होता है या नहीं। तदनुसार मैंने ३१६ घ० से० शुद्ध ऐसीटोन को १००० घ० से० तक तनु किया और यूरियेज का सार इससे निकाला। मैं क्रमबद्ध रूप से ऐसीटोन को इसी प्रकार तनु करता रहा, क्योंकि मैं आसवन से प्राप्त ९५ प्रतिशत ऐलकोहल से ३० प्रतिशत ऐलकोहल में भी यही करता था। जब बर्फ की शिलाएँ आ गयीं तो मैंने ऐसी-टान के सार को रात भर तक उन पर रखा। दूसरे दिन प्रातः काल मैंने छिनित का परीक्षण किया। इसमें अवक्षेप लगभग बिलकुल नहीं था; इस प्रकार यह ऐलकोह-लीय सार से भिन्न था। तथापि, जब मैंने इसके एक बूंद को सूक्ष्मदर्शी में देखा तो इसमें छोटे-छोटे केलास दिखाई पड़े। इनका आकार ऐसा था कि मैंने पहले इनको कभी नहीं देखा था। मैंने कुछ केलासों को सेन्ट्रीफ्यूज किया और देखा कि वे शीघ्र ही जल में घुल जाते थे। तब मैंने जलीय विलयन का परीक्षण किया। इसमें प्रोटीन थी और इसकी यूरियेज सिकयता काफ़ी उच्च थी। तब मैंने अपनी पत्नी से फोन पर कहा, 'मैंने एन्जाइम को सबसे पहले केलासित कर लिया है।'

> जान हार्वर्ड नार्थ्याप (John Horward Northrop) (१८६१--)

वेन्डेल मेरेडिथ स्टैनली (Wendell Meredith Stanley) (१६०४--)

"शुद्ध रूप में एन्जाइमों और वायरस प्रोटीनों की तैयारी के लिए।"
(१९४६ का पुरस्कार जेम्स बी० सुमनेर के साथ दिया गया था; पीछे देखिए)

जीवन-चरित्र की रूपरेखा नार्थ्याप

जान हार्वर्ड नार्ध्याप का जन्म यान्कर्स, न्यूयार्क में १८९१ में हुआ था। आपके पिता प्राणिशास्त्री थे और आपकी माता वनस्पितशास्त्रज्ञ। इन्होंने कोलिम्बिया विश्वविद्यालय से १९१५ में पीएच० डी० उपाधि प्राप्त की। १९१७ से १९१९ तक आप युद्ध संबंधी रासायिनक सेवाओं से संबंधित रहे। इस बीच में आपने "ऐसी-टोन के किण्वन-प्रक्रम एवं उसकी तैयारी का आविष्कार किया।" आप १९२४ से प्रिंसटन के राकफ़ेलर इंस्टीट्यूट के सदस्य हैं।

स्टैन्ली

वेन्डेल मेरेडिथ स्टैनली का जन्म रिजिवले, इन्ड० में हुआ था। १९२९ में इलीन्वाय विश्वविद्यालय से आप स्नातक हुए और हाइनिरश वीलैंड के साथ म्यूनिख में स्टीरोल पर कार्य करते रहे। १९३१ से आप राकफेलर इंस्टीट्यूट की औषधशोध से संबंधित हैं। दूसरे महायुद्ध के दौरान में आपने इन्फ्लुएंजा वायरस के पृथक्करण पर कार्य किया और उससे वैक्सीन तैयार करने का प्रयत्न किया।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन' नार्थ्याप

"मेरे पूर्व के कार्यकर्ताओं की राय थी कि एन्जाइम कदाचित् प्रोटीन हैं। १८९६ में पेकेलहेरिंग (Pekelharing) ने एक प्रोटीन को आमाशय-रस (gastric juice) से पृथक् किया और इसको आपने पेप्सिन नामक एन्जाइम समझा। आप प्रोटीन को केलासित न कर सके। फलतः आपके एन्जाइम और प्रोटीन की पहचान को कभी मान्य नहीं समझा गया। मैंने १९२० में इन प्रयोगों को दोहराया किन्तु उस समय उन पर अधिक कार्य नहीं कर सका।

"सुमनेर के परिणामों से मुझे प्रोत्साहन मिला और मैंने पेप्सिन समस्या को फिर से हल करने की चेष्टा की । १९३० में मैंने व्यापारिक पेप्सिन से एक केलास-प्रोटीन को पृथक् किया । यह एन्जाइम पेप्सिन जान पड़ती थी । तब से अब तक पाँच और एन्जाइम एवं उनके पूर्ववित्तयों को मेरी प्रयोगशाला में पृथक् किया जा सका है । ट्रिप्सिन और उसके पूर्ववित्तयों को मेरी प्रयोगशाला में पृथक् किया जा सका है । ट्रिप्सिन और उसके पूर्ववित्तयों ट्रिप्सिनोजन, जो ट्रिप्सिन का रोकने वाला पाली-पेप्टाइड है, और इस पदार्थ का ट्रिप्सिन के साथ एक यौगिक काइमोट्रिप्सिनोजन, और काइमोट्रिप्सिन के तीन रूपों को क्निट्ज (Kunitz) और मेरे द्वारा पृथक् करके केलासित किया गया । क्निट्ज और मैंवड़ोनल्ड (Mc Donald) ने राइबोन्यूक्ली-एज और हेवसोकाइनेज को पृथक् और केलासित किया । ऐन्सन (Anson) ने कार्वाक्सी-पेप्टीडेज को केलासित किया और हेरियट (Herriott) ने पेप्सिनोजन को पृथक् और केलासित किया । ये प्रयोग काफ़ी कठिन थे और इनमें काफी परेशानी उठानी पड़ती थी और मेरे सहयोगियों के बिना—हेरियट, ऐन्सन, डेसराऊ

1. Lex Prix Nobel en 1946 से अनूदित।

(Desreux) मैंकडोनल्ड, होल्टर, ऋूएगेर, (Krueger) बटलर (Butler) और विशेषतया डा॰ कूनिट्ज, जिनमें इन अस्थायी एवं भ्रमोत्पादक पदार्थों को समझने की विलक्षण प्रतिभा थी—यह कार्य सफल नहीं हो सकता था।

"इन प्रयोगों के फलस्वरूप यह संभावित जान पड़ता है कि सब एन्जाइम और कम से कम कुछ वायरस प्रोटीन हैं। केवल यही तथ्य कि तैयार किये गये पदार्थ केलासित प्रोटीन हैं, इस निष्कर्ष के लिए पर्याप्त नहीं है। वस्तुतः, हम लोगों ने अपने पदार्थों की शुद्धता को स्थापित करने में और प्रत्येक विधि से उनकी जाँच करके प्रोटीन और उसकी सिक्यता में संबंध स्थापित करने में काफी समय बिताया है।

"इन परिणामों पर बहस करने के पूर्व संक्षेप में उन प्रायोगिक विधियों का वर्णन करूँगा जिनका मैंने इन सिक्रय प्रोटीनों के पृथक् और केलासित करने में उपयोग किया है। एक ऐसी कोई भी विधि ज्ञात नहीं हुई है जो एन्जाइम को पृथक् केलासित कर सके; किन्तु कुछ साधारण सिद्धांत इस दिशा में बड़े उपयोगी सिद्ध हुए हैं। सबसे पहले, पदार्थों की काफी बड़ी मात्रा का उपयोग किया गया जिससे तनु विलयन के स्थान पर वास्तविक ठोस पदार्थ प्राप्त हो सके। पहले एन्जाइमों के पृथक् करने में जो असफलता प्राप्त होती थी उसका कारण मेरी समझ में यह है कि कार्य अति तनु विलयनों से किया जाता था। दूसरे, जहाँ कहीं भी संभव होता था, चूषण से छनाई की गयी, क्योंकि मातृ-द्राव से सेन्द्रीपृयूज की अपेक्षा इस विधि द्वारा अवक्षेप काफी अच्छी तरह से पृथक् होता है। यदि पेकेलहेरिंग ने अवक्षेप को सेन्द्रीपृयूज करके और उसको काफी जल में घोलने के स्थान पर अपने पेप्सिन पदार्थ को छान कर काफ़ी कम जल में घोला होता तो मेरा विश्वास है कि पचास वर्ष पहले ही एन्जाइम केलासित हो गया होता।

"तीसरे, प्रभाजन साधारणतया सांद्र उदासीन लवणों से किया गया; इनकी उपस्थिति में तनु-लवण-विलयनों की अपेक्षा प्रोटीन काफ़ी अधिक स्थायी रहते हैं। उदाहरणतया हाइड्रोक्लोरिक अम्ल के २.७ pH और ०° से० ताप पर पेप्सिन ३ प्रतिशत प्रतिदिन के वेग से विघटित होती है। लगभग संपृक्त मैंग्नीशियम सल्फ़ेट के विलयन से ०° से० पर (जो सबसे अच्छी स्थायी कारी परिस्थिति है) यह वेग १ प्रतिशत प्रतिदिन होता है।

"८.० pH और ३०° से० पर ट्रिप्सिन की ९० प्रतिशत सिकयता प्रतिदिन घटती रहती है। यह प्रतिक्रिया असाधारण है, क्योंकि यह द्वि-आणव (bimolecular) है और इस दशा में तनु विलयन सांद्र विलयनों की अपेक्षा अधिक स्थायी होता है।"

स्टैन्ली

"१८९८ में बाइजेरिक (Beijerinck) के कार्य के साथ साधारण गुणधर्मी के अध्ययन द्वारा वायरसों की प्रकृति जानने के प्रयास आरम्भ हए और विभिन्न प्रयोगशालाओं में तीस वर्षों से अधिक समय तक ये प्रयास असफल रहे। यद्यपि बाइजेरिक और ऐलर्ड (Allard) ने महत्त्वपूर्ण कार्य किया था तथापि १९२७ से १९३१ तक किया हुआ विनसन (Vinson) और पेट्रे (Petre) का कार्य सबसे अधिक महत्त्वपूर्ण है। आपने दिखलाया कि वायरस-सिकयता को बिना कोई हानि पहुँचाये तंबाकू के मोर्जैक (mosaic) वायरस में कई प्रकार के रासायनिक उलट-फेर किये जा सकते थे। तथापि जब १९३२ में वायरसों पर कार्य आरम्भ हुआ तब वायरसों की वास्तविक प्रकृति पूर्णरूपेण रहस्यमयी थी। अब १९४६ में इसके लिए रसायन का नोबेल पुरस्कार मिला है। यह नहीं ज्ञात था कि वे अकार्बनिक हैं या कार्बोहाइड्रेट, या हाइड्रोकार्बन, या लाइपिड या प्रोटीन या प्राणी-संबंधी जीव। फलतः यह आवश्यक था कि कुछ प्रयोग ऐसे किये जायँ, जिनसे उनकी वास्तविक प्रकृति का निश्चित ज्ञान हो। आरम्भ के प्रयोगों के लिए तम्बाक के मोर्जैक वायरस को चुना गया, क्योंकि इससे कुछ असाधारण लाभ थे। काफ़ी तेजी से प्रभाव डालने वाली इसकी बड़ी मात्राएँ सुलभ थीं और वायरस असाधारण रूप से स्थायी था तथा इस वायरस की मात्रा का मापन सरलता, शीघ्रता और बड़ी यथार्थता से किया जा सकताथा।

"तम्बाकू के मौजैक वायरस पर एक सौ से भी अधिक रसद्रव्यों के अध्ययन के फल्ल्बिक्, यह ज्ञात हुआ कि जिन रसद्रव्यों में सीधी असिक्यकारी क्षमता थी, वे साधारणतया आक्सीकारक थे; प्रोटीन के अवक्षेपक और हाइड्रोजन आयन का सांद्रण करने वाले रसन्द्रव्य भी वायरस को असिक्य बना देते थे। यह निष्कर्ष निकाला गया कि साधारण रूप से परिणाम इस प्रकार के हैं, जिनसे ज्ञात होता कि वायरस प्रोटीन हैं। इस अध्ययन के फल्ल्बरूप उन दिशाओं में निश्चित रूप से प्रयास किये जाने लगे जिनसे प्रोटीनों का सांद्रण और शुद्धीकरण हो सके। विनसन और पेट्रे द्वारा प्रस्तावित तम्बाकू के मौजैक वायरस के लिए सीस ऐसिटेट की विधि की तीन मुख्य सीढ़ियों को सर्वोत्तम प्रकार से करने के लिए हाइड्रोजन-आयन का सांद्रण ज्ञात किया गया। इस विधि के उपयोग से रंगहीन, आंशिक रूप से शुद्ध, विलयन प्राप्त हुए;

1. Les Prix Nobel en १९४६ से अनूदित।

इनमें वायरस की सिकयता मूल की अपेक्षा लगभग उतनी ही या कुछ अधिक थी। बाद को यह ज्ञात किया गया कि वायरस का सांद्रण और शुद्धीकरण समिवद्युतीय (isoelectric) अवक्षेपण और अमोनियम सल्फ़ेट से लवण निकाल कर शी घ्रता से किया जा सकता है।

"छिनित में अमोनियम सल्फेट के विलयन की पर्याप्त मात्रा घीरे-घीरे मिलायी जाती है और उसका खूब क्षोभन किया जाता है जब तक विलयन में बादल-से नहीं बनते । इसके पश्चात् १० प्रतिशत ग्लेशियल ऐसिटिक अम्ल और अर्द्ध संपृक्त अमोनियम सल्फ़ेट मिलाया जाता है, जब तक हाइड्रोजन आयन सांद्रण ५ pH तक न हो जाये । इस प्रकार छिनत में प्रोटीन केलासित हो जाती है ।

"यह कहना आवश्यक है कि कुछ समय तक यह संदेहजनक रहा है कि केलासित पदार्थ तम्बाकू का मोर्जंक वायरस है या नहीं। इसका कारण मुख्यतया वे पुराने विचार थे, जिनके अनुसार वायरस जीवित अणु थे। अनेक प्रकार के प्रयोगों से परीक्षा की गयी कि केलासित पदार्थ तम्बाकू का मोर्जंक वायरस है या नहीं। इस पदार्थ की वायरस-सिक्रयता मूल पदार्थ की अपेक्षा ५०० गुनी थी। केवल १०- ग्राम पदार्थ युक्त इसका १ मि० ली० विलयन वीमारी फैला सकता है।

"श्यानता (viscosity) एवं कल्कन (sedimentation) के निर्धारण से जो परिणाम प्राप्त हुए उनसे यह निष्कर्ष निकला कि तम्बाकू के मोर्ज़ैक वायरस के कण छड़ की भाँति होते हैं। उनका न्यास लगभग १२ $m \mu$ और उनकी लम्बाई लगभग ४०० $m \mu$ होती है; उनका अणुभार लगभग ४ करोड़ होता है।

''तम्बाकू के मोर्जैक वायरस का एक रोचक एवं बड़ा महत्त्वपूर्ण गुणधर्म यह हैं कि उनके सिरे एक दूसरे से जुड़ कर समूह बनाते हैं। वायरस सिकयता के लिए पूरी छड़ आवश्यक जान पड़ती है, क्योंकि छड़ जब दो भागों में टूट जाती है तो वायरस सिकयता का नाश हो जाता है।"

सिद्धान्त और व्यवहार पर प्रभाव

"एन्जाइम" शब्द के वास्तिवक अर्थ है "यीस्ट में" । यीस्ट अथवा माल्ट अंकु-रणों (sprouts) से सार प्राप्त किय गये । ये कार्बनिक पदार्थों की बड़ी मात्राओं पर प्रतिकिया करते थे, जैसा स्टार्च का शर्करा के ऐलकोहल में परिवर्त्तन से होता है। विल्सटैटर ने जिन्होंने एन्जाइम-विज्ञान में मात्रात्मक मापनों के आरम्भ कराने में काफी कार्य किया, एन्जाइमों को रस-द्रव्य मानने का काफ़ी विरोध किया। इसके वास्त- विक प्रमाण का प्रदर्शन तब हुआ जब एन्जाइम शुद्ध पदार्थों की भाँति पृथक् कर लिये गये। रासायनिक विधि एवं रासायनिक सिद्धांत के लिए यह महान् विजय थी। सिक्रयता का पहले रहस्यमय कारण अब एक इकाई शुद्ध पदार्थ के एक अणु में सीमित हो गया। यह सिक्रयता रंगद्रव्यों के रंग की भाँति एक आणव गुणधर्म है।

केलासन सफलतापूर्वक किया जा सका। उदाहरणतया, आलू के एक्स वायरस के साथ, टमाटर के बुशी स्टंट वायरस (bushy stunt virus) के साथ जो तम्बाकू के मोर्ज़ वायरस की भाँति छड़ बनाता है, और इन्फ्लुएंजा के विभिन्न प्रकारों के साथ जिसके शुद्ध कण गोलाकार होते हैं। इन वायरसों का निर्माण एमीनो अम्लों से होता है, जैसा अन्य प्रोटीनों में भी होता है। शुद्ध वायरसों के साथ कुछ रासायनिक परिवर्तन भी किये जा सकते हैं जिनके बाद भी वे सिक्रय और बीमारी फैला सकने योग्य रहते हैं। फ़ार्मेल्डीहाइड की प्रतिक्रिया से उनकी रचना में जो परिवर्तन होते हैं, उनसे उसकी सिक्रयता पर भी प्रभाव पड़ता है; जब मूल रासायनिक रचना पुनः बना दी जाती है तो सिक्रयता भी फिर से आ जाती है।

इन अन्वेषणों से जीव-रसायन एवं औषघ के दृष्टिकोण से बड़े महत्त्वपूर्ण अन्वेषणों का एक अध्याय समाप्त हुआ। तथापि डा॰ स्टैन्ली द्वारा नोबेल पुरस्कार प्राप्त करते समय किये गये भाषण के अंत में यह कहा गया, "वायरस-शोध का नया शेत्र अभी वस्तुतः अपनी शैशवास्था में है और अभी बहुत कुछ करने को बाकी है।" एन्जाइमशोध के लिए भी यही कहा जा सकता है। रंग-सामग्रियों के लिए रंग और रासा-यनिक रचना में कुछ संबंध स्थापित कर लिये गये हैं। एन्जाइमों और वायरसों के लिए ऐसे संबंध अभी दृष्टिगोचर नहीं हुए हैं, किन्तु पहले की अपेक्षा अव समस्या का हल अधिक विश्वास से सोचा जा सकता है।

१६४७

राबर्ट राबिन्सन (Robert Robinson) (१८८६--)

"जीव-रासायनिक दृष्टिकोण से बड़े महत्त्वपूर्ण कुछ वनस्पति-पदार्थों, विशेषतया ऐलकेलाइडों, की शोध के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

राबर्ट राबिन्सन का जन्म बर्फ़र्ड में हुआ था; यह चेस्टरफ़ील्ड के पास डबींशायर, इंग्लैंण्ड में हैं। यहाँ आपके पिता दफ़्ती के बक्से और स्वयं चीड़-फाड़ करने वाले यन्त्रों एवं सामग्री को स्वयं आविष्कृत मशीनों पर बनाते थे। आप १९१० में मैन-चेस्टर विश्वविद्यालय से डाक्टर हो गये। १९१२ से १९१५ तक आप सिडनी विश्वविद्यालय, आस्ट्रेलिया में कार्बनिक रसायन के प्रोफ़ेसर रहे। इंग्लैंण्ड लौटने पर आप कई विश्वविद्यालयों में प्रोफेसर रहे। १९२९ से आप आक्सफोर्ड विश्वविद्यालय के मैंग्डालेन कालेज में हैं।

राबिन्सन की रुचि पहले वनस्पित रंगद्रव्यों की रासायनिक रचना में थी; बाद में यह ऐलकेलाइडों तक विस्तृत हो गयी। पुष्पों, जड़ों, लकड़ी अथवा छाल के लाल, नीले अथवा बैंगनी रंग बड़े जटिल पदार्थ हैं और ये ऐन्थोसायेनिन कहलाते हैं। कुछ प्रकार की लकड़ियाँ बहुत दिनों से रंगने के काम में लायी जाती थीं। पहले राबिन्सन इनमें विशेष रूप से रुचि रखते थे। जो रंग-सामग्रियाँ उनसे प्राप्त की जा सकती हैं, वे हैं—क्रैंजिलिन और हीमाटाविसलिन। राबिन्सन ने विश्लेषण को संश्लेषण से सदैव पुष्ट करने का प्रयत्न किया। आपने ट्रोपीनोन के संश्लेषण की एक विधि ज्ञात की; इसका एक संबंधी ऐट्रोपीन के अणु के एक लाक्षणिक भाग को बनाता है। ऐट्रोपीन एक ऐलकेलाइड है जिसका औषध में प्रयोग होता है; उदाहरणतया, आँख जाँचने के पहले पुतली को बड़ा करने में। आपने मार्फीन की आणव रचनाओं में परमाणुओं की व्यवस्थाओं को ठीक से बताने में काफ़ी महत्त्वपूर्ण भाग लिया। पापी

(poppies) के बीजों के रस पर भी, जिसमें पपावरीन और नार्कोटीन भी आती हैं, आपने काफ़ी कार्य किया। इनमें कार्बन की खुली श्रृंखलाएँ घेरों में बंद हो जाती हैं और जगह में परमाणु-समूहों के हिलने-डुलने (orientation) का निर्धारण करना पड़ता है।

राबिन्सन ने अपने संबंध में कहा, "जो कुछ भी मैंने किया है उसका महत्त्व केवल वैज्ञानिक क्षेत्र तक ही सीमित है; पदार्थों के आर्थिक अथवा जीव-रासायनिक महत्त्वों का अध्ययन अभी नहीं किया गया है।"

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन

"ब्रैजिलिन और हीमाटाक्सिलिन का अध्ययन अभी वस्तुतः समाप्त नहीं हुआ है और इस संबंध में मैं एक साधारण परीक्षण बतलाना चाहूँगा । ब्रैजिलिन के संश्लेषण का कोई औद्योगिक महत्त्व नहीं है; इसका जीव-रासायनिक महत्त्व भी एक समस्या है । किन्तु तब भी इसके संश्लेषण का प्रयास करना चाहिए, क्योंकि हमें नहीं मालूम कि इसे किस प्रकार किया जाय । जिस प्रकार शुद्ध गणित का संबंध भौतिकी से है, उसी प्रकार कार्बनिक रसायन का संबंध जीव-रसायन से है । दोनों दशाओं में उनके उपयोगों पर ध्यान दिये बिना अति कठिन समस्याओं के हल करते समय आधारभूत ज्ञान की सृष्टि निश्चयपूर्वक होती है ।

"ब्रैजिलिन के अन्वेषण के दो और विषय मिले। एक तो,पायरीलियम लवणके संश्लेषण से पहले ऐन्थोसायेनिडिन और बाद में ऐन्थोसायेनिन (नीचे देखिए) का संश्लेषण हुआ। दूसरे β-३: ४ डाइमेथाक्सीफ़िनाइल प्रोपियोनिक अम्ल के घेरे के सरलता से बंद होने के कारण कीटोन (II) के बनाने से पपावरीन के संश्लेषण का मार्ग ज्ञात हुआ।

"मैंने पौधों से प्राप्त पदार्थों के अणुओं में सरलता से पहचाने जा सकने वाले अवयवों के आधार पर उनके रचनात्मक एवं जीव-रासायनिक संबंधों को समझने की सदैव चेष्टा की। आरम्भ में इसका उदाहरण बेरबेरीन की रचना में प्रस्तावित परिवर्त्तन से मिलता है (१९१०)। यह काफ़ी अप्रत्याशित जान पड़ा कि हाइड्रेस्टिस कैनेडेन्सिस के कनजीनर (congeners in Hydrastis canadensis) हाइड्रेस्टीन और बेरबेरीन में पूर्ण रूप से भिन्न मेथाविसल समूह हों। आक्सीबेरबेरीन (पिकन Perkin और रे Ray १९२५ के साथ) द्वारा बेरबेरीन का जब पहला संश्लेषण हुआ

^{1.} Les Prix Nobel en 1947 से अनूदित।

तो प्रस्तावित परिवर्तन ठीक सिद्ध हुआ। जे० एम० गुलंड (J. M. Gulland) के साथ १९२३-२४ में मार्फ़ीन और उससे सम्बन्धित यौगिकों की रचना को फिर से बतलाने में भी ये ही विचार आधारभूत थे।

"स्ट्रिक्नीन और बूसीन के रसायन के विकास में जो परस्पर सहायता मिली है, उसको उपयोगिता के दृष्टिकोण से संक्षेप में नहीं कहा जा सकता और उसको अलग बताना चाहिए। इसमें ७ जुड़े हुए घेरे हैं; कार्बनिक रसायनज्ञों के लिए इसका अणु बड़ा रोचक है और उनके लिए यह अच्छा खेल का मैदान है। निम्नीकरण (degradation) के अध्ययन के लिए भविष्य में अनेक वर्षों तक यह उपयुक्त सामग्री के रूप में रहेगा। तथापि मेरा विश्वास है कि हर बारीकी में इसकी रचना की समस्या संतोषजनक रूप से हल हो गयी है। बहुत दिनों तक सूत्र (xxv) संतोषजनक दिखाई पड़ा, किन्तु १९४५ में प्रिलोग (Prelog) और ज्यिलफ़ागेल (Szpilfogel) ने यह मानने के लिए अच्छे कारण दिये कि घेरे 'च' में ६ सदस्य होने चाहिए। इसी दिशा में और भी प्रमाण मिले हैं। निओस्ट्रिक्नीन के जो द्वि-बंधक की स्थिति के परिवर्तन के समावयव के रूप में बनती है, रसायन ने भी अस्थायी रूप से कुछ परे-

शान किया । ये कठिनाइयाँ इस प्रकार हल हो गयीं । निओस्ट्रिक्नीन में N— CH=C होता है, जिसके आक्सीकरण से परवेंजोइक अम्ल N — CHO CO वनता है । ब्रोमीन से यह ब्रोमो-हाइड्रोब्रोमाइड में बदल जाता है जो गुनगुने N — N

१४५-४६)। सावधानी से और लंबे विचार-विमर्श के पश्चात् मैं संतुष्ट हूँ कि स्ट्रिक्नीन (xxv) है (Experientia 1946) और इसकी इसके अतिरिक्त और कोई दूसरी रचना हो ही नहीं सकती।"

सिद्धान्त और व्यवहार पर प्रभाव

जटिल कार्ब निक पदार्थों, जैसे ऐलकेलाइडों के संश्लेषण का आरम्भ सरल यौगिकों की तैयारी से होता है; तैयारी की विधि रासायनिक रूप से सुस्पष्ट होनी चाहिए। ये यौगिक मिलकर ऊँची रचना बनाते हैं और तब हम इन जटिल रचनाओं को समझ सकते हैं, क्योंकि हमने उनको बनाया है। इस प्रकार से प्राप्त ज्ञान केवल निर्मित ऐलकेलाइड तक ही सीमित नहीं रहता; उस पदार्थ को उपमाओं और सादृश्यों से दूसरों से संबंधित कर दिया जाता है। इस प्रकार, संश्लेषण की विधि और ऐलकेलाइडों की रचना में अंतर्यृष्टि से कुछ मलेरिया-नाशक औषधियों के बनाने की कठिन विधियों में सफलता मिल सकी। सर राबर्ट राबिन्सन ने पिछले युद्ध के दौरान में इस कार्य में प्रमुख भाग लिया।

प्राकृतिक ऐलकेलाइडों के ज्ञान से नये प्रयास के लिए विशिष्ट लक्ष्यों का बनाना संभव हुआ और इस प्रकार औषधोपयोगी पदार्थों की रचना की युक्तियुक्त भविष्य-वाणी की जा सकी । पहले जिन विधियों का विकास किया गया था, उनसे नये पदार्थों के बनाने का मार्ग सरल हो गया।

आर्ने टिजेलियस (Arne Tiselius) (१६०२--)

"इलेक्ट्रोफ़ोरेसिस (electrophoresis) और अधिशोषण-विश्लेषण पर शोध-कार्य के लिए, विशेषतया सीरम प्रोटीनों की जटिल प्रकृति संबंधी आविष्कारों के लिए"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

आर्ने विलहेल्म काउरिन टिजेलियस का जन्म स्टाकहोम में हुआ था। आप गाथेनबर्ग के स्कूल में गये। रसायन का अध्ययन आपने उप्पसल में किया। यहाँ आपके बाबा गणित के प्रोफेसर थे। १९२५ से लेकर स्वेदबर्ग (Svedberg) के असिस्टेंट रहे। डाक्टर की उपाधि के लिए आपकी थीसिस १९३० में प्रकाशित हुई। इसमें आपने "प्रोटीनों की इलेक्ट्रो फ़ोरेसिस के अध्ययन में गतिशील सीमा की विधि" पर कार्य किया था। विद्युतीय चार्ज के प्रभाव से घुलित पदार्थों के विस्थापन को इलेक्ट्रोफोरेसिस कहते हैं। यह कई बातों पर निर्भर होता है, जैसे विलयन का सांद्रण, अणुओं का रूप और आकार, विद्युतीय आवेश (चार्ज) का परिणाम एवं वह माध्यम जिसमें अणु घुले होते हैं। प्रोटीन के लम्बे एवं संवेदी अणुओं के अध्ययन के लिए इस विस्थापन की विधि का प्रयोग करने के काफी प्रयास किये जा चुके थे। उपयुक्त परिस्थितियों एवं ऐसी प्रकाश-प्रणाली, जिससे अणुओं की गति का पता चल सके, का चयन आवश्यक था। इस गति की सीमा "गतिशील सीमा" को व्यक्त करती है।

डाक्टर की उपाधि पाने के थोड़े दिन बाद टिजेलियस ने नोवेल पुरस्कार के उद्धरण (citation) में विणित दूसरे विषय—अधिशोषण—पर अन्वेषण आरम्भ किया। आपने अपना कार्य प्रिंसटन में १९३४—३५ में जारी रखा। १९३७ में उप्ससल लौटने पर आपने रक्त सीरम में प्रोटीनों को पृथक् करने के लिए इलेक्ट्रोफ़ारेसिस की विधि का प्रयोग किया। जीवन के रसायन एवं उसकी भौतिकी के अध्ययन के हेतु

आपके लिए प्रोफेसर के एक नये पद की सृष्टिकी गयी और इस कार्य के लिए एक नया इंस्टीट्यूट भी बनाया गया ।

टिजेलियस महोदय वैज्ञानिक शोध की साधारण समस्याओं में काफ़ी रुचि रखते हैं। १९४६ में प्राकृतिक विज्ञानों की शोध के लिए बनी स्वीडेन की राष्ट्रीय काउंसिल के आप आरम्भ से सभापति रहे हैं।

∤पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन°

"इलेक्ट्रोफ़ोरेसिस विधि की सबसे अधिक उपयोगिता उसकी सादगी और उच्च विशिष्टता में है। पृथक्करण के पूरे समय तक पदार्थ विलयन में रहता है और उसकी रचना भी प्रायः स्थिर रहती है; इस प्रकार उसके विकृतीकरण (denaturation) और अन्य अपलटनीय (irreversible) परिवर्तनों का, जो अवक्षेपण पर पराधीन प्रक्रमों के ऊपर इतनी सरलता से प्रभाव डालते हैं, खतरा जाता रहता है। अक्सर अवक्षेपण अथवा बार-बार पुनःकेलासीकरण (recrystallization) द्वारा शुद्धीकृत प्रोटीनों, एन्जाइमों और दूसरे पदार्थों को इलेक्ट्रोफोरेटिक विधि से असमांग पाया गया। ऐसा कदाचित् इस कारण होता है कि इन पदार्थों में अवक्षेपण के समय अन्य पदार्थों के अवशोषण की क्षमता होती है। विलयन में इन अवयवों के पृथक् रहने की काफ़ी सम्भावना होती है और चूँकि इलेक्ट्रोफोरेसिस की विधि में पृथक्करण गतिशीलता (mobility) के अंतर पर निर्भर होता है, अतः इसका कोई महत्त्व नहीं कि अशुद्धियाँ थोड़ी मात्रा में हैं या नहीं। अन्य विधियों के विपरीत इस विधि में पृथक्करण शीघ होता चला जाता है।

"तथापि, विधि की इतनी सरलता की कुछ सीमाएँ भी हैं और इनको बतलाना चाहिए। विलयन में एक दूसरे से स्वतंत्र रहने वाले अणुओं अथवा कणों को ही इलेक्ट्रोफ़ोरेसिस की विधि से पृथक् किया जा सकता है। यदि उनमें कुछ संकुल समूह अथवा संयोग बन गये हैं तो उनका पृथक्करण उतना ही हो सकता है जितना उन संकुलों का विघटन हो गया हो। एक ऐसा अवयव, जो इलेक्ट्रोफ़ोरेसिस के समय समांग जान पड़ता हो, विभिन्न परिस्थितियों में (धीमी प्रतिक्रिया न करने पर अथवा केवल pH के परिवर्त्तन से) बिलकुल संकुल बन सकता है। तब भी इलेक्ट्रोफ़ोरेसिस (जैसे अतिसेन्ट्रीप़यूज) द्वारा इनके परीक्षण बिलकुल दूसरेही दृष्टिकोण से बहुत

^{1.} Lex Prix Nobel en 1948 से अनूदित।

महत्त्वपूर्ण हैं। जितने घीमे से प्रतिक्रिया की जाती है, उससे यह भी निष्कर्ष निकलना चाहिए कि ऐसे संकुल, जो प्राप्त किये गये हैं, कदाचित् मूल पदार्थों में भी उपस्थित होते हैं; अर्थात् जब हम प्रोटीन पर कार्य करते हैं तो वे जीवित प्राणी में भी हो सकते हैं। यह राय देने के लिए कदाचित् जीवनवादी (vitalist) होना आवश्यक नहीं है कि जो रसायनज्ञ के दृष्टिकोण से अशुद्धता है (उदाहरणतया, लाइपो-संकुल में लाइपिड) वह कदाचित् जीव-शास्त्र के दृष्टिकोण से जीवनोपयोगी हो। स्वाभा-विकतया संपूर्ण जीवन-रसायन में जीव-शास्त्रीय पदार्थों से रसद्रव्यों के निकालने में मुख्य रुचि रहती है, किन्तु अब यह प्रायः निःसंदेह है कि भविष्य में जीव प्राणी में उपस्थित इन विशिष्ट संकुलों पर भी काफ़ी घ्यान दिया जायेगा। एक दूसरे से संबंधित प्रतिक्रियाओं की शृंखला से ही जीवन-प्रक्रम बनते हैं और विशिष्ट कार्यों को इन शृंखलाओं अथवा प्रतिक्रियाओं का परिणाम समझना चाहिए।

"१९४० में मैंने प्रोटीन और उससे टूट कर बने पदार्थों का क्रोमैटोग्राफी से विश्ले-षण करने के प्रयोग आरम्भ किये। इस विधि को उपयुक्त समझा गया और अद्भुत विशिष्टता के कारण इसको अपनाना पड़ा। १९०६ और इसके बाद में स्वेट (Tswett) द्वारा किये गये अन्वेषणों से कार्बनिक पदार्थों की इस विशिष्टता का ज्ञान हो चुका था। पेप्टाइड और इसी प्रकार के टूटे पदार्थों की इलेक्ट्रोफ़ोरंसिस में जो विशेष कठिनाइयाँ (जैसे सीमा के अपवाद) सामने आयीं उनके कारण एक ऐसी विधि ज्ञात करना आवश्यक था, जिससे इनका पृथक्करण सरल हो जाय।

"साधारण रूप से कोमैटोग्राफ़ी की सब विधियों की भाँति ये काफी विभिन्न पदार्थों के विश्लेषण में उपयोगी सिद्ध हुई हैं। हम लोगों ने अनुभव के लिए एमीनो अम्लों, पेप्पाइडों, शर्कराओं और वसीय अम्लों आदि के साथ अनेक प्रयोग किये हैं।

"इन चित्रों के परिमाणात्मक निर्घारण के लिए यह अत्यावश्यक है कि यथा-संभव निम्न सांद्रण का उपयोग किया जाय। तदनुसार, क्लेसन (Claesson) अभी हाल में ही एक नये अधिशोषण-विश्लेषण-व्यतिकरण मापी (interfero-meter) को बनाने में सफल हुए। यह सुनकर आपको आश्चर्य होगा कि पहले यंत्र की अपेक्षा यह पाँच गुना अधिक संवेदी है। इस यंत्र से क्लेसन महोदय पालीमेटािकलेट के बहुअवयवों एवं नाइट्रोसेल्यूलोज से संबंधित पदार्थों को पृथक् करने में सफल हुए हैं। इससे यह स्पष्ट है कि इस क्षेत्र में अधिशोषण-विश्लेषण का निकट भविष्य में ही बड़ा महत्त्व हो जायेगा।"

सिद्धान्त और व्यवहार पर प्रभाव

टिजेलियस द्वारा और उनके इंस्टीट्यूट में जिन विधियों का विकास हुआ है, उनसे उन पदार्थों का बारीकी से विश्लेषण किया जा सकता है, जिनकी रासायिनक रचना थोड़ी-सी ही विभिन्न है। यह बड़े महत्त्व की बात है क्योंकि इस थोड़ी-सी विभिन्नता वाले यौगिकों का सजीव प्राणियों पर प्रभाव काफ़ी भिन्न हो सकता है। इन विधियों का विकास करने के लिए रसायनज्ञ को अच्छा भौतिकीज्ञ और यंत्र-आयोजक होना पड़ा।

इस प्रकार से प्राप्त पृथक्करण प्रकाश के वर्तन द्वारा बड़े अंतरों की सूचना देते हैं। जब घुलित पदार्थ समांग नहीं होता, तो इलेक्ट्रोफ़ोरेसिस के चित्रों में कई चोटियां-सी दिखाई देती हैं। इस प्रकार यह दक्ष विश्लेषक यंत्र की भाँति प्रयुक्त हो सकता है। हार्वर्ड में रक्त प्लाइमा के प्रभाजन से शुद्ध प्रोटीनों के उत्पादन के समय ऐसा ही किया गया। इन प्रभाजनों की औषधीय उपयोगिता काफ़ी विशिष्ट है और इसके द्वारा जीवशास्त्रीय रूप से हस्तक्षेप करने वाले पदार्थों को पृथक् किया जा सकता है। कुछ दशाओं में इलेक्ट्रोफ़ोरेसिस के यंत्र में ही प्रभाजन किया जा सकता है।

अविशोषण से पृथवकरण सर्वोपयोगी है, क्योंकि इस विधि में कई प्रभावात्मक खंडों को मिलाया जा सकता है। ये खंड इस प्रकार हैं—वे पदार्थ, जिन पर अधिशोषण किया जाय, वे विलायक जिनसे पदार्थों को अवरुद्ध किया जाय और फिर उनको पृथक् किया जाय। इस विधि से संश्लिष्ट रेजीनों में बहु-अवयवी पदार्थों की उपस्थिति की बहुमूल्य सूचना प्राप्त हुई है। यद्यपि इस विधि को साधारणतया क्रोमैंटोग्राफी की विधि की संज्ञा दी जाती है, तथापि इसका प्रयोग रंगहीन पदार्थों के साथ भी किया जा सकता है; पहले इससे केवल रंगीन पदार्थ पृथक् किये जा सकते थे।

कोमैटोग्राफ़ी की विधि का विशेष रूप से प्रभाव डालने वाला उपयोग है— विरल-मृदा यौगिकों का पृथक्करण। इनके रासार्यानक गुणधर्म प्रायः एक-से होते हैं, परमाणु-विखंडन में इन तत्त्वों ने महत्त्वपूर्ण भाग लिया है।

विलियम फ्रान्सिस ग्याउक्यू (William Francis Giauque) (१८६५-)

"रासायनिक ऊष्मा-गतिकी के क्षेत्र में आपके कार्य के लिए, विशेषतया अति निम्न ताप पर पदार्थों के आचरण के अध्ययन के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा

विलियम ग्याउक्यू का जन्म नियागरा जल-प्रपात, ओण्टेरियो में हुआ था। आपने हाई स्कूल के पश्चात् दो वर्ष एक औद्योगिक प्रयोगशाला में बिताये। इसके बाद आपने कैलीफोर्निया विश्वविद्यालय में रसायन का अध्ययन किया। वहाँ गिलबर्ट एन० लीविस (Gilbert N. Lewis) ने आपका ध्यान ऊष्मा-गतिकी की समस्याओं और सुन्दरताओं की ओर आकर्षित किया। डाक्टर की उपाधि पाने के कुछ वर्ष पश्चात् (१९२२) आपने विशिष्ट ताप पर पदार्थों की आंतरिक ऊर्जा की क्षमता का अध्ययन किया। इसके द्वारा आप इस क्षमता पर चुंबकत्व के प्रभाव (जिसको साधारणतया एन्ट्रापी कहा जाता है) की गणना कर सके। अनेक वर्षों बाद इन गणनाओं का प्रायोगिक परीक्षण हुआ। १९३३ में ग्याउक्यू ने कैलीफ़ोर्निया में और डे हास (de Haas) ने हालैंड में ऐसा ताप प्राप्त किया, जो परम शून्य से केवल ०.५ डिगरी कम था।

एन्ट्रापी और ऊष्मा-गितकी के दृष्टिकोणों से द्रव्य के सारे गुणधर्म एक दूसरे से संबंधित होते हैं और उनमें से किसी एक का उपयोग करके दूसरे गुणधर्म पर प्रभाव डाला जा सकता है, अथवा उसको समझा जा सकता है। जैसे ही आपने चुम्बकत्व को ऊष्मा से जोड़ा, वैसे ही आविसजन के वर्णक्रमदर्शी मापनों से यह निष्कर्ष निकाला कि उससे सारे परमाणुओं की संहति एक-सी नहीं हो सकती। आपने भविष्यवाणी की कि भली प्रकार से ज्ञात आविसजन के परमाणु के साधारण भार १६.०० के अति-रिक्त १७ एवं १८ भार वाले परमाणुओं को भी उपस्थित रहना चाहिए। १९२८ में की गयी भविष्यवाणी शीघ्र ही ठीक सिद्ध हुई।

कैलीफ़ोर्निया विश्वविद्यालय में रसायन के प्रोफ़ेसर पद पर आप १९३४ से रहे। तब से आप बड़े यंत्रों की सहायता से निम्न ताप की शोध का बराबर विकास करते रहे हैं। दूसरे महायुद्ध के दौरान में आपके सैद्धान्तिक कार्य का द्रव-आक्सिजन के उत्पादन में उपयोग हुआ जिसकी उस समय बड़ी आवश्यकता थी।

पुरस्कार-प्राप्त कार्यं का वर्णन'

"जब एन्ट्रापी का सावधानी से निर्घारण किया जाता है, तो इसके साथ-साथ प्रायः अप्रत्याशित भौतिक गुणवर्मों का आविष्कार होता है। १७ एवं १८ परमाणुभार वाले आक्सिजन के समस्थानिकों का आविष्कार इसी प्रकार का था।

"डाक्टर एच० एल० जान्सटन (H.L. Johnston) के साथ आक्सिजन की निम्न ताप ऊष्म-क्षमता का यथार्थ मापन आरम्भ किया गया । इस दशा में, जैसा पहले से मालूम था, गैस अवस्था में पहुँचने के पहले इसके तीन केलासित रूप होते हैं । फलतः, अवस्था के प्रत्येक परिवर्तन के समय एन्ट्रापी में वृद्धि का मापन करना आवश्यक है ।

"इस सम्बन्ध में एन्ट्रापी के निर्धारण के लिए हम लोगों ने शोध की जिन विधियों पर कार्य किया था, उनमें से एक प्रमुख विधि थी—क्वांटम सांख्यिकी और गैस अणुओं की एन्ट्रापी सतहों की सहायता से एन्ट्रापी और अन्य ऊष्मा-गितकी की संख्याओं की गणना। ये एन्ट्रापी पट्ट (band) वर्णक्रमों से प्राप्त किये जा सकते हैं।

"आक्सिजन अणु की ऊर्जा-सतहों का निर्धारण इस वर्णक्रम से सम्भव हो जाता है। जब इन तीव्र रेखाओं (आक्सिजन वर्णक्रम में) से आक्सिजन गैस की एन्ट्रापी ज्ञात की गयी तो निम्न ताप से प्राप्त मान से वह बिलकुल मिलती थी।

"वर्णकम में अनेक धीमी रेखाएँ भी होती हैं। ऐसा विश्वास था कि ये आक्सिजन के कारण हैं, पर ये समझी नहीं जा सकती थीं। यह मनोरंजक बात है कि बैंबकाक (Babcock) द्वारा किये गये सूर्य के अन्वेषण में भी ये अप्रत्याशित रूप से पायी गयी थीं। जब सूर्य-प्रकाश पृथ्वी के वातावरण के अणुओं में से होकर आता है तो ये रेखाएँ कुछ प्रकाश के अंश को चुनकर अवशोषित कर लेती हैं। यह प्रभाव सूर्य का फ़ोटो लेने पर बढ़ सकता है; इसके लिए सूर्य को निम्न क्षितिज पर होना चाहिए, क्योंकि तब प्रकाश वायु के अधिक भाग को प्रभावित करता है।

"पट्ट-वर्णकम पर आघारित एन्ट्रापी गणना को संतोषजनक नहीं माना जाता; जब तक वर्णकम की पूरी व्याख्या न हो जाय। घीमी रेखाओं की एक व्याख्या यह मान

1. Les Prix Nobel en 1949 से अनूदित।

कर हो सकती है कि वे अणुओं की कुछ उच्च ऊर्जा-अवस्था के कारण हैं। वे घीमी इस कारण हैं, क्योंकि उच्च ऊर्जा-अवस्था में काफ़ी अणु नहीं होते। आक्सिजन के वर्णक्रम में बहुत-सी घीमी रेखाएँ इसी कारण होती हैं, किन्तु उन सबकी व्याख्या इस प्रकार नहीं हो सकती।

"इस समस्या पर महीनों विचार करने के फलस्वरूप इससे संबंधित सारी संख्याएँ कंठस्थ हो गयीं। एक दिन प्रातःकाल मैं इस अनुभूति के साथ सोकर उठा कि इन रेखाओं का मूल विभिन्न प्रकार के समस्थानिक हैं। डाक्टर जान्सटन और मेरे द्वारा की गयी सूक्ष्मतम गणनाओं से यह बिलकुल यथार्थ सिद्ध हुआ और इससे मेरी अनुभूति दृढ़ हो गयी। यह बतलाया गया कि पृथ्वी के वातावरण में १७ एवं १८ परमाणुभार वाले समस्थानिक होते हैं।

"अति निम्न ताप से संबंधित आरम्भिक कार्य में एक प्रश्न सदैव पूछा जाता था, वह यह है— 'आपको कैसे मालूम है कि वह ठंडी हो जाती है?' यह प्रश्न ठीक है। स्पष्टतया, किसी ने भी ऐसा तापमापी नहीं बनाया था, जिससे ऐसे ताप ज्ञात किये जा सकें जिन पर अभी पहुँचा ही नहीं गया था। चूँकि हीलियम गैस का भी दाब इन तापों पर प्रायः गौण होता है, अतः गैस-तापमापी भी अनुपयोगी है।

"ताप पदार्थ के उसी गुण घर्म से नापा जा सकता है, जो ताप से प्रभावित होता हो। इस दशा में जैसे-जैसे ताप कम होता है वैसे-वैसे उसकी चुंबकीय प्रवृत्ति (Susceptibility) बढ़ती जाती है।

"जब प्रत्यावर्ती धारा एक मापी सिपल से चलायी जाती है तो जैसे-जैसे चुंबक-प्रवृत्ति बढ़ती जाती है वैसे-वैसे घारा का उसमें प्रवाह कठिन होता जाता है। इस प्रभाव के कारण चुंबक-प्रवृत्ति का मात्रात्मक निर्धारण हो सकता है।

"द्रव हीलियम के ताप पर मापी सिंपलों के तार का प्रतिरोध इतना कम हो जाता है कि सिंपल में तार के घुमावों की संख्या बहुत बड़ी रखी जा सकती है। इन निम्न तापों पर सिंपलों से जो संवेदिता प्राप्त होती है, वह ऐसी है कि उसमें पृथ्वी के चुंब-कीय क्षेत्र के कारण होनेवाले छोटे उच्चावचनों (fluctuations) को पूरा करना पड़ता है।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

ताप से सारे रासायिनक एवं भौतिक गुणघर्मों का संबंध स्थापित करना ऊष्मा-गतिकी का मुख्य विषय है और इस विषय का मुख्य विचार एन्ट्रापी है। ताप अणुओं

की गति के फलस्वरूप होता है और यह गरम करने पर गैसों के विस्तार से प्राप्त मापक्रम (scale) से नापा जा सकता है। इस मापक्रम एवं उन विचारों से जिनसे यह मापक्रम बनाया गया है, एक परम शून्य बिन्दु होता है। इस बिन्दु पर, जो केल्सियस (Celcius) के सेंटीग्रेट मापक्रम के श्नय से २७३ डिगरी नीचे है, सारी आणव गति को शांत हो जाना चाहिए। ताप की यह परम शून्य अवस्था बड़ी मनोरंजक है; नन्स्ट महोदय ने इस अवस्था के निकट वाली परिस्थितियों से कुछ बड़े व्यावहारिक सिद्धांत निकाले थे। आप ऐसा इसलिए कर सके थे, क्योंकि हम लोगों ने साधारण रूप से प्राप्य तापकमों की सहायता से इस ताप की भविष्यवाणी की थी। ऊष्मा-गतिकी की गण-नाओं से वायु का द्रवण एवं द्रव आक्सिजन तथा द्रव नाइट्रोजन का उत्पादन संभव हो सका है। जब वायु को दबाया जाता है तो उसकी आणव ऊर्जा का एक भाग ताप में परिवर्तित हो जाता है। इस ऊर्जा को ठंडे माध्यम के प्रक्रम के अवशोषण की सहायता से हटाया जा सकता है। जब यह ठंडी दबी हुई गैस पुनः विस्तृत होती है तो उसकी आंतरिक ऊर्जा अधिक जगह सुलभ होने के कारण अणुओं की अधिक गति में परिवर्तित हो जाती है; फलतः ताप गिर जाता है। दबाने, ठंडा करने और विस्तृत करने के चक को बार-बार दोहराने से वायु द्रवीभूत हो जाती है, और इस द्रव वायु के ठंडे माध्यम की सहायता से हीलियम को भी द्रवीभृत कर लिया जाता है।

समचुंबकीय पदार्थ पर चुंबकीय क्षेत्र के प्रभाव से इलेक्ट्रान की गित में कुछ व्यवस्था उत्पन्न हो जाती है। यह प्रभाव ताप से प्रितिलोम रूप में बढ़ता है; यह १° पर साधारण ताप (परम मापक्रम पर ३००°) की अपेक्षा ३०० गुना अधिक होता है। जब आंतरिक गितियों पर इतनी उच्च प्रकार की व्यवस्था लागू की जाती है तो यह संपीडन के तुल्य हो जाता है और इससे ऊष्मा उत्पादित होती हैं। इस ऊष्मा को ठंडे माध्यम (जैसे १° वाली हीलियम) से हटाया जा सकता है। इस प्रकार से ठंडा करने के बाद जब चुंबकीय क्षेत्र को हटा लिया जाता है, तो उससे ताप और गिर जाता है, क्योंकि इससे गैस में विस्तार होता है। इस प्रकार इतना निम्न ताप प्राप्त किया गया जो परम शून्य से केवल ०.००३° ऊपर था।

इतने निम्न तापों का मापन भी अति कठिन है। गैस तापमापी का उपयोग केवल ही लियम के क्वथनांक तक हो सकता है। इसके बाद जिन तापमापियों का उपयोग होता है, वे शुद्ध घातु के विद्युतीय प्रतिरोध पर आधारित होते हैं। यह विधि इस तथ्य से जिटल हो जाती है कि एक ऐसा ताप होता है जो प्रत्येक घातु के लिए विशिष्ट होता है; इस ताप पर उनका प्रतिरोध शून्य होता है और वे विद्युत् के अतिचालक बन

रसायन में नोबेल पुरस्कार-विजेता

जाते हैं। परम-निम्न ताप की शोध का एक उद्देश्य यह भी है कि धातुओं की इस विशेष अवस्था का और ज्ञान प्राप्त किया जाय। व्यावहारिक दृष्टिकोण से एक और पार्व मनोरंजक है। वह है समचुंबकन का, अपनी घुरी के चारों ओर नाचने वाली इलेक्ट्रान-गतियों की ऊर्जा-सतहों (स्पिन "Spin") से संबंध स्थापित करना। इस प्रकार की गति से, जो वर्णक्रम के सूक्ष्म-तरंग के परास में होती है, अवशोषण संबंधित होते हैं। अधिक विकसित रेडार (Radar) यंत्रों के निर्माण में इसका और अधिक अच्छा ज्ञान होना चाहिए।

आटो डोल्स (Otto Diels) (१८७६-)

कुर्द आल्डर (Kurt Alder) (१९०२--)

"डाईन संइलेषण के विकास के लिए।"

जीवन-चरित्र की रूपरेखा डील्स

आटो डील्स का जन्म हैमबुर्ग, जर्मनी में हुआ था। आपने बिलन में रसायन का अध्ययन किया और १८९९ में डाक्टर की उपाधि प्राप्त की। आपने थीसिस के लिए एमिल फिशर की प्रेरणात्मक संरक्षकता में कार्य किया था। कार्बनिक रसायन का क्षेत्र बड़ा विशाल है; उसमें किये गये अधिकतम शोब-कार्यों का महत्त्व छोटे-छोटे भागों में ही होता है। डील्स के साथ यह बात न थी। आपने तीन ऐसे आविष्कार किये जिनसे संपूर्ण क्षेत्र पर प्रकाश पड़ा और जिनकी ओर सब लोग आकर्षित हुए।

इन आविष्कारों में पहला, एक ऐसा गैसीय पदार्थ था, जिसकी ती अगय और जिसके नत्र पर प्रभाव के कारण उसकी उपस्थित स्वयं ज्ञात हो जाती थी। आपने इसको कार्बन का आक्साइड सिद्ध किया; इसमें कार्बन के तीन परमाणु और आक्सिजन के दो परमाणु होते थे। कार्बन मोनोआक्साइड में परमाणुओं का अनुपात एक और एक होता है, सबसे अधिक व्याप्त कार्बन आक्साइड में कार्बन का एक परमाणु और आक्सिजन के दो परमाणु होते हैं। यह आविष्कार (१९०६) अद्भुत था क्योंकि यह यौगिक केवल सिक्य ही नहीं था, अपितु यह भली प्रकार से ज्ञात दो तत्त्वों का एक नया यौगिक था।

दूसरा आविष्कार एक ऐसी विधि थी जिसमें कार्बनिक अणुओं के आंशिक हाइ-ड्रोजन को घीमे और नियंत्रित रूप में हटाया जाता था। इस विधि के लिए प्रतिकर्मक था—सिलीनियम, जो एक घातु है और आवर्त-वर्गीकरण के अनुसार गंधक का संबंधी है। इस घातु की हाइड्रोजन-आधिक्य वाले यौगिकों पर चयनात्मक (selective) प्रतिक्रिया से स्टीरोलों-जैसे जटिल पदार्थों की रचना ज्ञात करने में सहायता मिली।

तीसरे आविष्कार से संपूर्ण कार्बनिक रसायन को सर्वोपयोगी विधि मिली। यह संक्लेषण की एक ऐसी विधि है, जो अधिकतम धीमी परिस्थितियों में होती है और इसलिए पदार्थ की रचना को सरलता से स्पष्ट करती है। यह संक्लेषण दो द्विबंधक वाले यौगिकों के एक विशेष गुणधर्म पर आधारित है, जिनमें दो द्विबंधक एक एकबंधक से पृथक् होते हैं। ब्यूटाडाईन

$$CH_2 = = CH - CH = = CH_2$$
I 2 3 4

इसका सरल उदाहरण है। आइसोप्रीन, जो प्राकृतिक रबर के लिए ईंट-सी है, वस्तुतः वह ब्यूटाहाईन है, जिसमें मेथिल समूह दो संख्या वाले कार्बन परमाणु पर जुड़ा होता है। पाँच कार्बन परमाणुओं वाली महत्त्वपूर्ण डाईन साइक्लो-पेंटाडाईन है—इसमें पाँच कार्बन परमाणुओं से एक बंद घेरा बनता है।

डील्स, १९१६ से कील विश्वविद्यालय के प्रोफेसर रहे हैं। आपने कार्बनिक संश्लेषणों में आविष्कार एवं अन्वेषण कुर्ट आल्डर के साथ किये हैं।

आल्डर

आल्डर ने रसायन का अध्ययन बर्लिन में किया। तत्पश्चात् आप कील आ गये और वहाँ से १९२६ में डाक्टर की उपाधि प्राप्त की। कील प्रयोगशाला में डाईन संश्लेषण शोध का एक प्रमुख विषय था और यहाँ से ही यह शोध-कार्य अन्य स्थानों पर फैला है। आपने अपने वैज्ञानिक कार्य के परिणामों को टेक्निकल समस्याओं के सुलझाने में लगाया। आई० जी० फ़ार्बेन उद्योगों में आपने प्लास्टिक और उनसे संबंधित जीवनोपयोगी अन्य पदार्थों के बड़े अणुओं का अध्ययन किया। १९४० में आपने कलोन विश्वविद्यालय के रासायनिक इंस्टीट्यूट में डायरेक्टर का पद स्वीकार किया।

पुरस्कार-प्राप्त कार्य का वर्णन'

"हम लोग यह निश्चित करने में सफल हुए हैं कि डाईनों में, जिनका आइसोप्रीन विशिष्ट प्रतिनिधि है, अद्भुत रूप से अनेक ऐसे संश्लेषण करने की क्षमता होती है,

1. Zeitschrift für Angewandte Chemie. VoI. XLII (1929) p. 911 ff से अनुदित।

जो सबसे धीमी परिस्थितियों में हो सकते हैं। अपने परीक्षणों के फलस्वरूप हमको इसमें तिनक भी सन्देह नहीं है कि वे सब कार्बनिक संश्लेषणों में (अर्थात् प्राणियों में भी) कार्बनिक अणु के निर्माण में महत्त्वपूर्ण भाग लेते हैं।

"डाईन संश्लेषण के विकास की सबसे आवश्यक प्रतिक्रिया वह है जिसमें ऐज़ो एस्टर से प्रयोग में अदला बदली होती है—

$RO_{2}C$ —N=N— $CO_{2}R$

इसके फलस्वरूप एक उपयुक्त नाइट्रोजन से स्वतंत्र प्रक्रम बन जाता है; इस प्रतिक्रिया का आरम्भ थीले के विद्यार्थी आल्ब्रेक्थ (Albrecht) के एक पुराने प्रकाशन से हुआ था। आपन यह देख लिया था कि साइक्लोपेंटार्डाइन क्वीनोन के एक या दो अणुभारों से संयोग करती है। आपने प्रतिक्रिया से बने पदार्थों के जो दो सूत्र बताये थे... उनको हम लोगों ने गलत सिद्ध कर दिया। साइक्लोपेंटार्डाईन का क्वीनोन से संयोग १:४ स्थिति में होता है।

"इस सिद्धांत के अनुसार हम लोगों ने सरल डाईनों (जैसे स्वयं ब्यूटीडाईन अथवा उसके ऐल्काइलयुक्त यौगिक या चक्रीय डाईन भी) को ऐल्फ़ानफ़्थोक्वीनोन से जोड़ा और इस प्रकार ऐन्ध्राक्वीनोन के अनेक सजात (homologues) तैयार किये। इस विधि के अनुसार संभावित संश्लेषणों की संख्या का कोई अंत नहीं है। चूँ कि ये प्रतिक्रियाएँ अचानक होती हैं और इनमें दूसरे प्रतिकर्मकों की उपस्थित आवश्यक नहीं होती, अतः मुझे यह युक्तियुक्त प्रतीत होता है कि प्रकृति भी ऐन्ध्रासीन और हाइड्रोकार्बन के जटिल यौगिक बनाने के लिए इस विधि का प्रयोग करती है।

"डाईन संश्लेषण का अनुलनीय बाहुल्य इस तथ्य का परिणाम है कि प्रतिकिया के दो अवयव इच्छानुसार परिवर्तित किये जा सकते हैं, किन्तु इस परिवर्तन से संयोग की प्रवृत्ति और इस प्रकार हाइड्रो ऐरोमैटिक यौगिक बनाने की क्षमता पर कोई प्रभाव नहीं पड़ता।"

सिद्धांत और व्यवहार पर प्रभाव

डाईन संश्लेषण से एक ऐसी घीमी विधि ज्ञात हुई जिससे काफ़ी जिटल अणु ऐसी प्रतिक्रिया से बनते हैं, जिसमें अणु के भागों को केवल साथ रख दिया जाता है। इस प्रतिक्रिया में न ऐसे ताप की आवश्यकता होती है और न वैसा ताप उत्पादित होता है जो जीवित प्राणियों की सीमाओं के बाहर हो। इस प्रकार ऐन्ध्रासीन रचना वाले रंग-सामिग्रयों अथवा कोलस्टीरोल की रचनाओं का संबंध जीवन-रसायन से जोड़ा जा सका। कुछ हद तक हम प्राणियों के इन पदार्थों के बनने की नक़ल कर सकते हैं। इन संश्लेषणों के नियमों को सरल नमूनों की सहायता से निर्धारित किया गया। ऐसे कार्य के दौरान में हम संश्लेषणों की सहायता से अणुओं, उदाहरणतया, उच्च टर्पीन की परमाण व्यवस्था का सबूत दे सकते हैं। फ़िलैन्ड्रीन (Pheliandrene) एक ऐसी टर्पीन है जो जल फ़ेनेल (fennel) अथवा यूकैलिप्टस वृक्षों से प्राप्त होती है। इससे डाईन संश्लेषण किये जा सके और इनकी सहायता से इसकी अणु-रचना स्पष्ट हो गयी। दो सरल एवं सरलता से प्राप्त रसद्रव्य-पृयूरेन एवं मैलीक अम्ल एनहाइ- द्राइड के डाईन संश्लेषण से कैन्थेरीडीन प्राप्त हुआ। यह एक प्राचीन औषघोपयोगी विष है जो तथाकथित स्पेन की मक्खी और कुछ भृंगों (beetles) से प्राप्त किया जाता है।

नैपथोक्वीनोन ऐसा पदार्थ है, जिसका ऊपर वर्णन किया जा चुका है। इसमें नेपथलीन के दो घेरों में से एक घेरे में एक दूसरे से विपरीत स्थान पर आक्सिजन के दो परमाणु होते हैं। इसने विटामिन के सित्रयता वाले पदार्थ से यौगिक बनाया। इनका संश्लेषण ब्यूटाडाईन में उपयुवत भाग को जोड़कर किया गया। इसी प्रकार की अन्य प्रतिक्रियाएँ काफ़ी उपयुवत होती हैं और इनसे दूसरे विटामिनों और हार्मोनों का कृत्रिम उत्पादन होता है।

डाईन यौगिक एक दूसरे से जुड़कर बहु-अवयवी (polymer, बहुलक) बनाते हैं। ब्यूटाडाईन के बहु-अवयवीकरण से अकेले अथवा स्टीरीन के साथ, कृत्रिम रवर बनता है। डाईन संश्लेषण का अनुभव ऐसे बहु-अवयवीकरण (बहुलीकरण) की सैद्धांतिक व्याख्या करता है। इनके अध्ययन की सहायता के फलस्वरूप प्लास्टिक और रवर-जैसे पदार्थों की उत्पादन-विधियों को अधिक अच्छा बनाया गया है।

लेखकों की तालिका

Albrecht-आल्बेस्त २०१ Alder, Kurt-आल्डर, कूर्ट २०० Allard-ऐलर्ड १८३ Amthor-ऐम्थर २९ Anson-ऐन्सन १८१ Arrhenius, Svante-एर्हीनियस, स्वान्ते १०, ३७, ६८, १०९, १४४ Aschan, O-अशान, ओ. १७४ Aston, Frederick William - एस्टन. फ्रेडरिक विलियम, ८१, ८२, १३५ Auer Von Welsbach-आउएर फ़ान वेल्स बाख ७९ Avogadro-अवोगाङ्गो २,७४ Babcock-बैबकाक १९५ Baeyer, Adolf Von-बाएर, एडो-ल्फ़ फ़ान ५, १९, २८,५३ Balmer-बामर १३७ Barbier, Philippe Antoine-बारबिए, फिलिप आन्त्वायने ४७ Baxter, Gregory P.-बेन्सटर, ग्रिगरी. पी. ५९ Behring; E.A. Von-बेरिंग, इ॰ ए० फ़ान ११ Beijerinck-बाइजेरिक १८३ Bergh, Hijmans Van den-बर्ग,

हिजमान्स फ़ान देन ११८ Bergius Friedrich-बर्गियस, फ़ीड-रिश १२०, १२२, १२५ Bernard, Claude-बेरनार्ड, क्लाउड १७९ Berthelot, Marcelin-बर्थेलो, मार्से-लिन ४९, ५०, ६७, ७४, ७६ Berzelius-बर्जीलियस ३७, ९३ Bewilogua-बवीलोगुआ १४६ Birge-बर्जे १३६ Bohr, Niels-इहोर, नील्स १८, ३५, १३५, १६८, १७३ Boltwood, B. B.-बोल्टवुड, बी॰ बी० ८१ Boltzmann-बोल्ट्जमान ११ Bosch, Carl--बॉश, कार्ल ६८, १२०, १२३ Bourdillon-बूरिंडलन १०७ Brickwedde; F.G.-ब्रिकबेडे १३७ Brown, R,-ब्राउन रा. ९५ Buchner, Eduard-बुख्नेर, एडुअर्ड, २८, १०९ Buchner, Hans-बुख्नेर, हन्स २८ Bunsen-बन्सन १९, ८९ Butenandt, Adolf-ब्टीनान्ड्ट,

एडोल्फ १६२ Butler-बटलर १८२ Cassius, Andreas-कैंसियस, एन्ड्-यास ९१ Cavendish-कैवेंडिश १६ Celsius-केल्सियस १९७ Chadwick, James-चैडविक, जेम्स १४० Chakravarti, R. N.-चक्रवर्ती, आर॰ एन. १८८ Chevreul-शैवरियुल १०४ Chiewitz-शीविट्ज १६८ Claesson-क्लेसन १९२ Cooke, Jossiah Parsons-秀布, जोसियाह पार्सन्स ५७ Coster, D.-कास्टर डी॰ १६८ Curie, Marie-क्यूरी मेरी ४४, १३९ Curie, Pierre-नय्री पियरे ४४, १३९, १७१ Dammer, O-डामर, ओ॰ ७३ Debierne, Andre-देबियर्न, आन्द्रे ४४ Debye, Peter-डिबाई, पीटर १४३ Deherain-देहेरायं २४ Dempster;-डेम्प्स्टर, ए॰ जे॰ ८५ Desreux-देसरीऊ १८१ Diels, Otto-डील्स ऑटो १९९ Duhem-ड्यूहेम ३ Eggert-एगर्ट ७६ Ehrhardt-एरहाईट १४६ Ehrlich, Paul-एरलिश पॉल ११

Einhorn, Alfred-आइनहार्न, आल्फोड ६१ Einstein, Albert-आइनस्टाइन, आल्बर्ट ८४, १४४ Emmerling-एमरलिंग २१ Engler, Karl-एन्ग्लर, कार्ल ६८ Euler Chelpin, Hans Von-यलेर-चेल्पिन, हन्स फ़ान १०९, १७८ Fajans, K-फ़ायां के॰ ५७ Faraday, Michael-फ़रेड, माइकेल १०, २६, ७३, ९२ Farkas-फ़ारकस १३८ Fernbach, A-फ़र्नबाख, ए० २९ Fischer, Emil-फ़िशर, एमिल ५, २०, ८६, १०४, ११५, १९९ Fischer, Hans-क्रिशर, हान्स ११५ Fittig, Rudolf-फ़िटिंग, रुडोल्फ़ १५ Folin Otto-फोलिन, आटो १७८, १७९ Frankland, P.F.-फकलैंड, पी॰ एफ. ८२ Frisch-দিন্ন १७३ Funk, C-फ़ंक, सी० १६२ Garett, F.C.-गैरेट, एफ० सी० १०८ Geiger-गाइगर ३३ Giauque, William-ग्याउनयू, विलि-यम १९४ Gibbs-गिब्स ३ Goldschmidt-गोल्डश्मिडट १२२ Gore-गोरे २६

Graebe, Karl-ग्रायबे, कार्ल २२ Graham-ग्रेहम ९२ Gregoire, R.-ग्रीग्वायर, आर. १३९ Grignard, Franccois Auguste Victor-ग्रिनियार्ड; फ्रैन्क्वाय आगस्ते विक्तर ४७ Groth, Paul-प्राथ, पाल ५ Gulland, J.M.-गुलन्ड, जे० एम० १८८ Kirchhoff-किरशाफ़ ८९ Haas de-हास दे १९४ Haber, Fritz-हाबेर, फ़िट्ज ६७, ६८, ९९, १२१, १२२, १२३ Hahn, Otto,-हॉन, आटो १७० Hammersten-हैमर्सटेन ११८ Hampson-हैम्पसन १७ Hantzsch, Arthur-हांट्जश ५३ Harden, Arthur-हार्डेन आर्थर १०८ Hausmann-हाउजमान ११८ Haworth, Walter-हावर्थ, वाल्टर १४८ Herschfinkel-हर्शिफकेल ७९ Hertz-हर्द्ज ३२ Hess-हेस १०५ Hesse, Albrecht-हेसे, आल्ब्रेक्थ ४२ Hevesy, Von-हेवेसी, फ़ान ७९ Hirst, E.L.-हर्स्ट, ई० एल० १५१ Holter-होल्टर १८२ Huckel-ह्वीकेल १४४ Huldschinski-हुल्डशिन्सकी १०५ Johnston, H. L.-जान्स्टन, एच॰ एल० १९५

Joliot, Frederic-जोलियो फेडरिक१३९ Joliot-Curie, Irene-जोलियो-क्यूरी, आयरीन १३९ Kammerer-कैमरर ११८ Karrer, Paul-कैरर पाल १५२ Kekule, August-केकुले आगस्ट १९, ४0 Kirkwood-किर्कवृड १४५ Kluyver-क्लूईवेर ११२ Kohlrausch: Friedrich-क्होलराउश, फीडरिश १०, ११ Krueger-ऋएगेर १८२ Kuster, W .- कू ईस्टर, डब्लू ११६ Kuhn, Richard-कृन, रिचर्ड १५६, १६२ Kunckel, Johann-कुन्केल,जोहेन ९१ Kundt, Adolph-कुन्ड्ट, एडोल्फ 4, 98 Kunitz-कृनिट्ज १८१, १८२ Landsberg, Ludwig-लेंड स्वर्ग, लुडबिग १२५ Langlet-लैंगले १६ Langmuir, Irving-लैंगम्योर अरविंग १२९ Laue-लावे १४६ Lavoisier-लावाशिए ३७ Lenher, Victor-लेनहेर विक्तर २५ Le Rossignol Robert-ले रोसिग्नाल, राबर्ट ६

Lewis, Gilbert N-लीविस, गिलबर्ट एन० १३५, १९४ Liebig, Justus-लीबिग, जस्टस ९, 20,66 McDonald-मैक्डोनल्ड १८२ Macfarlane-मक्फ़ारलेन ११२ Manassein, Marie Von-मनासाई, मेरी फ़ान २९ Mannesmann-मनेज्मान १२३ Mayer, Adolph-मायेर एडोल्फ २९ Meitner, Lise-माइटनर, लिसे १७० Mendelejeff-मेंडलीफ़ ८० Menzel-मेंजेल १३६ Mering Joseph Von-मेरिंग, जोजेफ फ़ान ९ Merrian-मेरियन १६३ Micheel-मिशील १४९ Mittasch, Alwin-मिट्टाश,अल्विन ६८ Ray-रे १८७ Moissan, Henri-मोआयसां, हेनरी २४, 40 Mörner-मोएरनर ११७ Moureu-मुरो ५० Nägeli, Carl Von-नगेली, कार्ल फ़ान २८ Nencki-नेनकी ११७ Nernst, Walther-नन्स्टं, वाल्थर ६७, ७३, १०९, १२२, १२९ Northrop, John Horward-नार्थाप, जान हारवर्ग १८०

Ostwald, Wilhelm-आस्ट्वल्ड, विलहेल्म ११, १३,३६, ५७, ७३ Palmer, L.S.-पामर, एल० एस० १५३ Paneth, F -पैनेथ, एफ. ७९, १६६ Pauling, Linus-पाउलिंग, लाइनस ५६ Pekelharing-पेकेलहेरिंग १८१ Perkin, W.H.-पर्किन, डब्लू० एच० १४८, १८७ Petre-पेटे १८३ Pfeiffer-फ़ाइफ़र ५५ Piloty-पिलोटी ११७ Planck, Max-प्लांक, मैक्स ३, १२१ Pregl, Fritz-प्रेंग्ल, फ़िट्ज ८६ Prelog-प्रिलोग १८८ Prout-प्राउट ८४ Ramsay, SirWilliam-रैमज़े, सर विलियम १५, ३२, १७० Rayleigh, Lord-रैले, लार्ड १६ Richards, Theodore-रिचर्ड स, थियोडोर ५७ Rittenberg-रिट्टेनबर्ग १३७ Murphy, G.M.-मर्फ़ी, जी॰ एम॰ १३७ Robinson, Robert-राबिन्सन, राबर्ट ११२, १८६ Rontgen-रंटजन ७५, १४४, १६६ Roscoe, Henry-रासको, हेनरी १०८ Rosenheim-रोजेनहाइम १०५ Rubner, Max-रूबनेर, मैक्स ३० Rutherford, Ernest-रदरफ़ोर्ड, अरनेस्ट ३२, ७८, १४०, १६६

Leopold-रूजिका, Ruzicka, लियोपाल्ड ४२, १५८ Sabatier, Paul-सबैशिए, पाल ४८, ४९ Szpilfogel-जिपलक्षीगेल १८८ Saha-साहा ७६ Savitch-साविच १७१ Schalfejeff–शालफ़ीफ़ ११७ Scherrer, P-शेरर, पी० १४४, १४६ Schöpf-शोएफ्फ १०० Schott-शाट ९२ Semmler-सेमलर ४३ Senderens, Jean Baptiste-सेन्डर्न्स, जीन बापटिस्टे ४८, ५० Siedentopf, H.-सीडेनटाप्फ, एच॰ ९२, ९३ Silliman-सिलीमान ७४ Sjogvist-स्जोगविस्ट १३ Sklodowska. Marie-स्क्लोडो-उस्का, मेरी ४४ Soddy, Frederick-साडी, फ़ेडरिक ३२, ७८ Stahlschmidt-इटालिश्मड्ट २१ Stanley, Wendell, Meredith-स्टैनली, वेन्डेल मेरेडिथ १८१, १८३ Stas-स्टास ५८ Steenbock-स्टीनबाक १०५ Strassman-स्ट्रासमान १७१ Strömholm-स्ट्रोमहोल्म ७९ Struyk-स्ट्रूईक ११२ Sumner, James Batcheller-सुमनेर, जेम्स बाशेलेर १७८, १८१

Svedberg, Theodor-स्वेदबर्ग, थियोडार ८०, ९५, १७८, १९० Teichmamn-टाइशमान ११७ Theorell-थियोरेल १५४ Thiele-थीले २०१ Thomsen, Julius-टामसेन, जूलियस 38 Thomson J. J.-टामसन, जे॰ जे॰ ३२, ८२ Tiemann-टीमाँ ४३ Tiselius, ArneWılhelm Kaurin-टिजेलियस आर्ने विलहेल्म काउरिन १९० Toepler-टापलर ८२ Tswelt, Mikail-स्वेट, मिखाइल ६४, १९२ Turnbull-टर्नबुल १५ Tyndall, John-टिंडल, जान ९२, ९३ Urey, Harold C-यूरे, हैरल्ड सी॰ १३५ Van't Hoff, Jacobus-वैंट हाफ़, जकोबस १, ११, ३७, ५३, १०९ Vinson-विनसन १८३ Virtanen, Artturi I-विरटानेन, आरट्री आई० १७४ Volta-वोल्टा ७३ Wald G.-वल्ड, जी० १५५ Wallach, Otto-वालाख, आटो ४१, १०४, १४८

Warburg, Otto-वारबुर्ग, आटो
१५४, १५६
Washburn-वाशबुर्न १३८
Webster-वेब्स्टर १०५
Werner, Alfred-वर्नर, आल्फेड
५३, १५२
Whytlaw-Grey, R.-विहटला ग्रे०
आर० १६
Wieland, Heinrich-वीलैंड, हाइनिरश ९९, १००, १८१
Wilsner-वीजनेर २९
Willstatter, Richard-विल्सटैटर,

रिचर्ड २०, ६१, ६८, ९९, ११७, १२२ १७९, १८४ Windaus Adolf-विनडाउस एडोल्फ़ १००, १०४, ११५, १६२ Wislicenus J.-विसलीसेनस, जे० १, १२० Wöhler-वोहलर ३० Wurtz, Adophe-वृदं ज, एडोल्फ १ Young-यंग ११२ Zsigmondy, Richard-जिंगमांडी, रिचर्ड ९१

विषयानुऋमणिका

Abietic acid-एबीटिक अम्ल १७४ Absolute zero-परम शून्य ७४, १९४ Acceptor-ग्राही १०० Acetic Acid-ऐसीटिक अम्ल २२ Acetone-ऐसीटोन १७९, १८० Acetylene-ऐसिटिलीन ४९ Actinium-ऐक्टोनियम ७९, १७० Actinuim-isotope-ऐक्टीनियम समस्थानिक १७१ Adenine-ऐडीनीन ९ Adenosine triphosphoric acid-ऐडीनोसीन ट्राईफ़ास्फोरिक अम्ल १६८ Adenylic acid-ऐडीनिलिक अम्ल ११३ Adermin-ऐडर्मीन १५७ Adsorbed film-अधिशोषित पटल १३० Adsorption-अधिशोषण १९०, १९२ Affinity-बंधता ३, ७५ A.l.V. process-ए॰आई॰वी॰ प्रक्रम १७६ Alanine-ऐलानीन १७६ Alchemist-कीमियागार ३०, ९१ Aliphatic substances-ऐलीफेंटिक पदार्थ ४०

Alizarin-ऐलीजरीन २२ Alkaloid-ऐलकेलाइड ६१, १००, १८६, १८९ Alloy-मिश्रघातु १२० Alpha rays-अल्फा-किरणें ३३ Aluminium-एल्यूमिनियम १४० Ambergris-ऐम्बग्निस १५९ Amino acid-एमीनो अम्ल ९, ११२ १७५, १८५, १९२ Ammonia-अमोनिया ३७, ३९, ६८, Amygdalin-एमिग्डलीन ८ Amyl alcohol-एमाइल ऐलकोहल ११३ Androsterone-ऐन्ड्रोस्टीरोन १६१ Aniline-ऐनिलिन २०, २२, ६१, ६७ Anode-धनाग्र ८२ Anthocyan-ऐन्थोसायन १५३ Anthocyanidin-ऐन्थोसायेनिडिन १८७ Anthocyanin-एन्थोसायेनिन ६४, १८६, १८७ Anthracene-ऐन्ध्रासीन २०१ Anthraquinone-ऐन्ध्याक्वीनोन २०१ Anti-ergone-एरगोन-नाशक ११०

Anti-malarial drug-मलेरिया-नाशक ओषधि १८९ Anti-rachitic vitamin-रैकिटिस-नाशक विटामिन १०५ Antitoxin-विष-नाशक ११ Anti-vitamin-विटामिन-नाशक ११० Apatite-अपाटाइट १६९ Arabinose-अरैबिनोज १४८ Arabofuranose-अरैबोफ़्यूरोनोज १५० Argon-आर्गन १६, १८ Arsenate-आसिनेट १११ Arthritis-आर्थाइटिस १६४ Artificial indigo-कृत्रिम नील २१ Artificial induction of rain-auf के लिए कृत्रिम प्रेरणा १३३ Artificial radio elements-कृत्रिम रेडियम घर्मी तत्त्व १४१ Artificial radium-कृत्रिम रेडियम १७२ Asbestos-अदह '८८ Ascorbic acid-ऐसकार्बिक अम्ल १४९, १५१ Assimilation-स्वीकरण ६२, ६४, १६९ Asymmetric structure-असमित रचना १ Atom Bomb-परमाण्बम १३६ Atom fission-परमाण्-विखंडन १९३ Atomic energy-परमाण्-ऊर्जा

८५, १४९ Atomic pile-परमाण-पंज १३८ Atomic spectra-परमाण वर्णक्रम १३७ Atomic weight-परमाण-भार ६० Atropine-ऐट्टोपीन ६१, १८६ Autoclave-आटोक्लेव १२५ Auxiliary valence-सहायक संयोजकता५५ Avertin-एवर्टिन ६२ Avogadro's rule-अवोगाड्रो नियम ७४ Badische Anilin und Soda Fabrik-बाडिशे ऐनिलिन उंड सोडा फ़ान्नीक १२० Balance-तुला ८९ Barbiturate-बार्बीट्य्रेट ९ Barbituric acid-बार्बीट्युरिक अम्ल 88 Baruim-बेरियम ४५, १७२ Benzene-बेंजीन २०, ५०, ६१, १५६

Baruim—बेरियम ४५, १७२
Benzene—बेंजीन २०, ५०, ६१, १५६
Berberine—बेरबेरीन १८७
Beryllium—बेरिलीयम १६८
Bile—पित्त १००
Bile acid—पित्त अम्ल ८६, १००
Bilirubin—बाइलीरूबिन ११६
Biochemistry—जीवन-रसायन ९९, १९२
Biogenetic relation—जीवन जेनेटिक संबंध १८७

Bismuth-बिसमय ४५ Bitter almond-कड्वा बादाम १६० Bixin-बिक्सीन १५३ Blood-रक्त ६२ Blood cell-रक्त कोशिका ११९ Blood plasma-रक्त प्लाजमा १९३ Blood serum-रक्त सीरम १९० Bone-हड्डी ११४ Boron-बोरॉन १४० Brazilin-ब्रैजीलिन १८६ Bromine-ब्रोमीन ५८, १७३ Brownian Movement-ब्राउनीय गति ९५ Brucine-ब्रूसीन १८८ Bufo-toxin-ब्युफ़ो-विष १०२ Butadiene-व्यूटा डाईन २०० Butter-मक्खन १५५ Butyric acid-ब्युटिरिक अम्ल १७४ Caffein-केफ़ीन ६ Calciferol-कैल्सी फ़ेराल १०७ Calcium carbide-कैलिसयम कार्बाईड २५ Calcium Superoxide-कैलसियम सुपरआक्साइड १२२ Camphor-कपूर ४२, १६० Cancer-कैंसर १६३ Cantharidin-कैन्थेरीडीन २०२ Caraway-करवे ४२, १६० Carbon dioxide-कार्बन डाइ आक्साइड ५२, ६४

Carbon disulphide-कार्बन डाइ सल्फ़ाइड १६८ Carbon Monoxide-कार्बन मानो आक्साइड ६९, १२७ Carbon Oxide-कार्बन आक्साइड १९९ Carbon tetrafluoride-कार्बन टेट्रा-पुलोराइड २४ Carborundum-कार्बोरण्डम २७ Carboxyl group-कार्बाक्सिल समृह 60 Carboxy peptidase-कार्बाक्सी पेप्टीडेज १८१ Cardioid Condenser-हृदय रूपी संघनित्र ९४ Carnot-Clausius principle-कार्नो-क्लासियस का सिद्धांत ३ Carotine-करोटीन ६३, १५३ Carotinoid-कैरोटिन्वायड ४३, ६३ १५२, १५८ Carrot-गाजर ६३ Casein-केसीन ११४ Cassius Purple-कै सियसीय बैंजनी ९४ Catalysis-उत्प्रेरण ३६, ३८ Catalyst-उत्प्रेरक ६८, ७०, १२१, १५१ Catalytic action of Surfaces-सतहों की उत्प्रेरक किया १३२ Cathode-ऋणाग्र ८२ Cavendish Society-कैवेंडिश

सोसायटी १६ Cellulose-सेल्युलोज ९८, १२२, १४९, १५० Centrifuge-सेन्द्रीफ़्यूज ९५ Ceramic colours-मिट्टी संबंधी रंग ९२ Cobalt 60-कोबाल्ट ६०, १६९ Chemical energetics-रासायनिक ऊर्जा-विज्ञान ६७ Chemical equilibrium-रासाय-निक संतुलन ७५ Chemical homogeneity-रासा-यनिक समांगता ८० Chemistry of the imponderable-अचित्य रसायन ४६ Chlorine-क्लोरीन १३, ५८, ६३, ८३, १६७ Chlorophyll-क्लोरीफ़िल, पर्णहरिम ६१, ११५ Cholanic acid-कोलानिक अम्ल १०२ Cholsterol-कोलस्टीरोल १०४, १६१ १६३, २०१ Cholic acid-कोलिक अम्ल १०१ Chromatography-क्रोमेंटोग्राफ़ी ६५, १९२ Chromium-क्रोमियम ५४, ७० Chymotrypsin-काइमोद्रिप्सिन १८१ Chymotrypsinogen-काइमो-दिप्सीनोजेन १८१ Civet-सिवेट १५९ Civetone-सिवेटोन १५९ Cloud seeding-बादल में बीज

गिराना १३३ Coal-कोयला १२५ Coal liquefaction-कोयला-द्रवण १२६ Cobalt-कोबाल्ट ५४, ५५ Cocaine-कोकेन ६१ Cod-liver oil-काडलिवर तेल १०५ Co-enzyme-सह-एन्ज़ाइम ११० Coke-कोक ११२ Colloidal gold-कलिल स्वर्ण ९२ Colloid Chemistry-किल रसायन ९१ Columbia University-कोलम्बिया विश्वविद्यालय १३५ Combustion-दहन ८७ Concanavalin-कानकेनेवेलिन १७९ Conchoporphyrin-कानकोपोर-फ़ायरिन ११८ Contact tube-संस्पर्श नली १२३ Control instruments-नियंत्रण यंत्र १२५ Coordination number-समपद-स्थापन संख्या ५४ Copper Oxide-ताम्र आक्साइड ८८ Coproporphyrin-काप्रोपोरफ़ाय-रिन ११७ Cornell Medical School-कार्नेल का औषघ शिक्षणालय १७८ Cortisone-कार्टीसोन १६४ Co-zymase सह-जाइमेच ११०

Cracking-भंजन १२२ Crocetin-क्रोसेटिन १५७ Crocus-क्रोसस १५७ Cyclohexane-साइक्लोहैक्सेन ५१ Cyclopentadiene-साइक्लोपेन्टा-डाईन २०० Cyclotron-साइक्लोट्रान १६९ Debye Huckel theory-डिबाई-ह्वीकेल सिद्धांत १४४ Dehydrogenation-विहाइड्रोजनी-करण ९९, १५९ Dermatitis—डर्मेटाइटिस १५७ Desoxycholic acid-डेसाक्सी-कोलिक अम्ल १०१ Detergents-परिमार्जक ९ Deuterium-डायटीरियम १३६ Deuterium iodide-डायटीरियम आयोडाइड १३८ Deuteroporphyrin-डायट्रो पोर-फ़ार्यारन ११८ Diamond-हीरा १४६ Diene Synthesis-डाईन संश्लेषण २०१ Diffraction of X-rays-एक्स रे का डिफ़ैक्शन (विवर्तन) १४३ Diffusion-व्यापन, विसरण ९६ Digitalis-डिजीटैलिस १००, १०४ Digitonin-डिजीटोनिन १०५ Dipeptidase-डाइपेप्टीडेज ११३ Dipeptide-डाइपेप्टाइड ११३

Dipole moment-डाइपोल मोमेंट १४३ Dissociation-विघटन १३ Diterpene-डाइटरपीन Dry ice-शुष्क बर्फ़ १३३ Dyestuff-रंग-सामग्री १८५ Dynamic State-गतीय अवस्था १६८ Earth's atmosphere-पृथ्वी वायुमंडल १९६ Egg shell-अंडे का आवरण ११८ Egg white-अंडे की सफेदी ११२ Electrical conductivity-विद्युत चालकता १० Electric oven-विद्युत ऊष्मक २४ Electrical piano-विद्युतीय प्यानो ७४ Electric potential-विद्युत विभव ७३ Electrochemistry-विद्युत रसायन ३७, ६८ Electrolyte-विद्युतीय १० Electromagnetic wave-विद्युत चुंबकीय तरंग १४४ Electromotive force-विद्युत चालीय बल ७३ Electron-इलेक्ट्रान १४, ३४, ७८, ८४, १४०, १९७ Electrophoresis-इलेक्ट्रोफ़ोरेसिस Elementary composition—तात्त्विक रचना ८७ Energy-ऊर्जा २७१

Entropy-एन्ट्रापी ७७, १९४ Enzyme-एन्जाइम ८, ३०, ६२, ८७, १०८, १५३, १७८, १८४ Ergone-एरगोन ११० Ergosterol-एरगोस्टीरोल १०५, १०६ Essential oil-गंघ-तेल १४८ Ester-एस्टर ३८ Estrone-एस्ट्रोन १६२ Ethane-एथेन ५०, १२६ Ether-ईथर ४७ Ethyl alcohol-एथिल ऐलकोहल ६५ Ethylene-एथिलीन ५० Ethylene glycol-एथिलीन ग्लाइ-कोल १२३ Eucalyptus-यूकैलिप्टस २०२ Fatty acid-वसीय अम्ल १३१, १९२ Feather-पर, पंख ११८ Feces-मल ४२ Ferment-खमीर ७ Fermentation-खमीरीकरण, किण्वन २८, १०८, १८० Fertilizer-खाद ११४ Fir needle oil-फर-नीडल तैल १४८ Fish liver-मछली का जिगर १५५ Flavin-पलाविन १५४ Flower pigments-पुष्प रंगद्रव्य ६५ Fluor-फ़्लोर १४० Fluorescent lamp-प्रतिदीप्त लैम्प १८ Glucoronic acid-ग्लुकोरोनिक अम्ल७ Fluorine-फ़्लोरीन २४, २७ Foam-झाग ९४

Fog-कृहरा ९४ Follicle-एक सेवनी १६२ Folliculin-फ़ालीक्युलिन १६२ Foodstuff-खाद्य सामग्री १२३ Forensic analysis-फ़ारेन्जिक विश्ले-षण ८७ Formaldehyde-फ़ार्मेल्डीहाइड ९२, १८५ Freon-फीआन २७ Fructose-फलशर्करा १५२ Fucoxanthin-फ्युकोजैं थिन ६३, १५३ Furane-फ्यूरेन २०२ Furanose-फ़्युरानोज १४९ Furfural-फ़रफ़्यूराल १४९ Galactose-गैलक्टोज ६४ Gall-पित्त १०१ Gallic acid-पित्तीय अम्ल ७ Gamete-युग्मक १५७ Gas mask-गैस नकाब ६२ Gasoline-गैसोलीन ७७, १२५ Gelatin-जिलेटिन, श्लेषा ९२ Geological age-भूगर्भीय आयु ८१ Geology-भूगर्भशास्त्र १३६ Georg Speyer-Haus-जार्ज स्पेयर हाउस १५२ Globin-ग्लाबिन ११९ Glucopyranose-ग्लूकोपिरानोज १५० Glucosamine-ग्लुकोजामीन ७ Glucose-द्राक्षाशर्करा ६४, ९८, १६८

Glucoside-ग्लूकोसाइड ७, ६४ Glycerine-ग्लिसरीन ५२, १७९ Glycogen-ग्लाइकोजन १४९ Gold-स्वर्ण, सोना ५६, ६८, ९१ Graphite-लिखिज १४६ Green fodder-हरा चारा १७४ Grignard reaction-ग्रिनियार्ड प्रति-क्रिया १००, १०१ Grignard reagent-ग्रिनियार्ड प्रति-कर्मक ४७ Hafnium-हैफ़्नीयम १६६ Half life-अर्द्ध जीवन ३५ Heat theorem-ऊष्मा प्रमेय ७६ Heat transfer-ऊष्मा देना ७० Heavy Hydrogen-भारी हाइड्रोजन ६०, १३८ Heavy water-भारी जल १३८ Helium-हीलियम १६, १८, ३४, ८१, ८४, १४०, १९६ Helium atom-हीलियम परमाणु ३३ Hematoxylin-हीमाटाक्सिलिन १८६ Hemin-हेमीन ११५ Hemi-terpene-अर्द्ध टरपीन १५८ Hemocyanin-हीमो सायेनिन ९८ Hemoglobin-हीमोग्लाबिन ६२,९७, ११९, १७७, Heredity-आनुवंशिकता १११ Hexachlorobenzene-हेक्सा क्लोरो-बेंजीन १४६ Hexafluoride of Sulphur—गंधक

की हेक्साफ़्लोराइड २४ Hexokinase-हेक्सोकाइनेज १८१ Hexose-हेक्सोज १०९ Hexosediphosphate-हेक्सोज डाई फ़ास्फ़ेट ११२ Hexosemonophosphate-हेक्सोज मानोफ़ास्फ़ेट ११२ High vacuum-उच्चिनिर्वात १३० Hormone-हार्मोन १५४, १६१, १६२, २०२ Hurricane-भीषण तूफान १३३ Hydrastine-हाइड्रेस्टीन १८७ Hydrazine-हाइड्रेज़ीन ५ Hydrocarbon-हाइड्रोकार्बन ४१, १३१ Hydrochloric acid-हाइड्रो क्लोरिक अम्ल १२, ६४, १२२ Hydrofluoric acid-हाइड्रो फ़्लोरिक अम्ल २६ Hydrogen-हाइड्रोजन १६, ५७, ८४, 99, 977 Hydrogenation-हाइड्रोजनीकरण १२२ Hydrogen bond-हाइड्रोजन बंधक ५६ Hydrogen bomb-हाइड्रोजन बम १३८ Hydrogen iodide-हाइड्रोजन आयोडाइड १३७ Hydrogen ion-हाइड्रोजन आयन १७४

Hydrogen isotope-हाइड्रोजन समस्थानिक १३६ Hydrolysis-जलविश्लेषण १३ I.G Farben-आई० जी० फ़ार्बेन १२३, १५७, २०२ Immunology-रक्षा-विज्ञान ११० Incandescent lamp—तापदीप्त लैम्प १३३ Indigo-नील २०, १५५ Indole-इन्डोल २०, ४२ Influenza virus-इन्फ्ल्एंजा वायरस १८१, १८५ Inter-ferometer-व्यतिकरण मापक १९२ Inter-national Committee on Atomic Weights-परमाण्-भार की अंतर्राष्ट्रीय समिति ६० Inversion of Sugar-शर्करा का अपवर्त्तन ३८ Invert Soap-अपवृत साबुन १५७ Iodine-आयोडीन ४७, १६९ Ion-आयन १०, ११, ७३ Ionium-आयोनियम ७९ Ionization-आयनीकरण ३३, १४४ Iron-लोह, लोहा ५९, ६२, ७०, १००, ११५ Iron oxide-लोह आक्साइड १२६ lsatin-इसाटीन २० Isomerism-समावयवता ५५ Isoprene-आइसोप्रीन ४२, १५८,२००

Isoprene rule-आइसोप्रीन नियम १५८, १६० Isotope-समस्थानिक ६०, ८३, १४२ Jack bean-जैक बीन १७८ Jenner Institute-जेनर इंस्टीट्यट १०८ Joachimsthal pitchblende-जोशिम्स्थाल पिचब्लेंड ७९ Juice from yeast-पीस्ट से प्राप्त रस २८ Kaiser Wilhelm Gesellschaft-कैसर विलहेल्म गिजेलशैफ़्ट १२१ Kasier Wilhelm Institute-कैसर विलहेलम इंस्टीट्यूट ६२, १७३ Keto-l-gulonic acid-कीटो-एल-गुलोनिक अम्ल १५१ Ketone-कीटोन १६० Kieselguhr-कीसेलगुर ११२ Krypton-क्रिप्टान १६, १८, १७२ Labelled lead-लेबेल सीस १६७ Lactic acid-लैक्टिक अम्ल १४९, १७४ Lactoflavin-लैक्टोपुलाविन १५३, १५४ Lanthanum—लैन्थेनम १७० Lead-सीस, सीसा ७९, १६६ Lead acetate-सीस ऐसीटेट १८३ Lead Chromate-सीस क्रोमेट ८८,१६७

Superoxide-सीस सुपर आक्साइड ८८ Lecithin-लेसिथन १५२ Legume-িহাৰ १७५, १७७ Lichenin-लाइकेनिन १५२ Life Process-जीवन प्रक्रम १३२ Lipoprotein-लाइपो प्रोटीन १९२ Liquefaction of air-वायु का द्रवण ६९, १९७ Liquid helium-द्रव हिलियम १९६ Liquid Oxygen-द्रव आक्सिजन 294 Lister Institute-लिस्टर इंस्टीट्यूट १०८ Lithium-लिथियम ५२. ५९ Lithocholic acid-लियोकोलिक अम्ल १०१ Liver-यकृत १० Lobster shell-झींगा मछली की ऊपरी पर्त ८ Lock and Key-ताला और कुंजी ८ Low temperatures-निम्न ताप ७५ Luminiscence-अवदीप्ति, चमक ४५ Luster color-चमकीला रंग ९१ Lutein-लुटीन १५३ Lycopene-लाइकोपीन १५३, १५७ Macroanalysis-मैको विश्लेषण ८८ Magnesium-मैग्नीशियम ४७, ५२, ६२ Magnetic moment-चुंबकीय मोमेंट

(घूर्ण) १४५ Magnetic susceptibility-चुंबक प्रवृति १९६ Magnetism-चुंबकत्व १९४ Magnetization-चुंबकन ३२ Manganese-मैंगनीज ७० Mass spectrograph-संहति वर्णक्रम लेख ८३. ८५ Meat extract-मांससार ९ Mercury-पारा १६७ Mesoporphyrin-मीजोपोरफ़ायरिन १६६ Mesothorium-मीजोथोरियम १७० Metallographic research-घातु विज्ञान-शोध १२४ Meteorite-उल्का ५९ Methane-मेथेन ५०, १२२, १२६ Methanol-मेथेनाल ३९, ८७, १२७ Methemoglobin-मेथिमोग्लाबिन १७७ Methoxyl-मेथाक्सिल ८७ Methylfluoride-मेथिल फुलोराइड 28 Methylimide-मेथिल इमाइड ८७ Methyl iodide-मेथिल आयोडाइड 80 Milk-द्राव १६१ Molecular conductivity-आणव चालकता १२ Molecular weight-अणु-भार ९६

Morphine-मार्फ़ीन १८६ Motor fuel-मोटर ईंधन ३९, १२२, १२८ Muscle-मांसपेशी ११४ Muscone-मसकोन १५९ Mussel Shell-मसेल पर्त ११८ Naphthalene-नैज़्थलीन ६१, १५७ Naphthoquinone-नैफ्थोक्वीनोन २०१, २०२ Narcotine-नार्कोटीन १८७ Natural gas-प्राकृतिक गैस ३९ Neon-नीआन १६, १८, ८३ Neostrychnine-नीओस्ट्रिन्नीन१८८ Nernst Lamp-नन्दर्ध लैम्प ७४ Neutralization-निराकरण, उदा-सीनीकरण १२ Neutron-न्यूट्रान १३८, १४०, १७० Nickel-निकल ५०, ५२, ७० Nitric acid-नाइट्रिक अम्ल ३७, ७१ Nitrifying bacteria⊸नाइट्रोजन दायक जीवाण १७५ Nitrobenzol-नाइट्रो बेंजाल ६७ Nitrocellulose-नाइट्रो सेल्युलोज १९२ Oxford University-आनसफ़ोर्ड Nitrogen-नाइट्रोजन ३२, १२४ Nitrogen isotope-नाइट्रोजन समस्थानिक १३६ Nitrogen nutrition—नाइट्रोजन पोषकाहार १७६ Nobel Institute for Physical Chemistry-भौतिक रसायन के

लिए नोबेल इंस्टीट्युट ११ Novocaine-नोवोकेन (आइनहार्न) ६१ Nuclear charge-नाभिकीय चार्ज ८० Nuclear reactor pile-नाभिकीय प्रतिकारक पुंज १४२ Nucleus-नाभिक ७८ Octane number-आक्टेन संख्या १२८ Oil emulsion—तैल पायस ९४ Oil film-तैल पटल १३१ Oil of jasmine-चमेली का तेल ४२ Oleic acid-ओलीक अम्ल ५१ Oleinic acid-ओलीनिक अम्ल १६० Optically active isomere-प्रकाश सित्रय समावयव ५५ Optical rotation-प्रकाश घूर्णन १ Organic acid-कार्बनिकअम्ल ५२ Organo-magnesium compound -मैग्नीशियम का कार्बनिक यौगिक ५३ Osmium-आसमियम ७३, १२४ Osmotic pressure-रसाकर्षक दाब २, १३, ७३, १४५ Oxalic acid-आक्सैलिक अम्ल ५४ विश्वविद्यालय १८६ Oxidation-आक्सीकरण १०० Oxindole-आक्सीन्डोल २० Oxygen-आविसजन ५७, ९९ Oxygen isotope-आक्सिजन सम-र्थानिक १३६ Oxygen Spectrum-आक्सिजन

वर्णक्रम १९६

Paleontology-पुरातत्त्व शास्त्र १३६ Papaverine-पपावरीन १८७ Para-magnetism-समच्बकत्व १९८ Pelletierine-पेलीटियरीन १५८ Pentane-पेन्टेन १३१ Peppermint-पेपरमिंट ४२, १६० Pepsin-पैप्सिन १८१ Pepsinogen-पेप्सिनोजन १८१ Peptase-पेप्टेज ३१ Peptide-पेप्टाइड १९२ Perfume-सुगन्धि, गन्धद्रव्य ४२ Perfumery-सुगन्धिद्रव्य-समूह १५९ Periodic system-आवर्त वर्गीकरण १६, ७०, ७९, ८० Perlite-परलाइट १२४ Peroxydase-पराक्सीडेज ६२ Petroleum-पेट्रोलियम १२५ Phaeophyceae-फ़ियोफ़ायसी ६३ Phellandrene-फिलेन्ड्रीन २०२ Phenol-फ़िनोल २०, १२४ Phenolbetaine-फिनोलबिटेन ६४ Phenolphthalien-फिनोल्फर्येलीन 66 Phenylethylamine- फिनाइल-एथिलएमीन १७६ Phenyl hydrazine-फिनाइल हाइ-ड्रेजीन ५ Philosophers' stone-पारस पत्थर ३० Pomegranate-अनार १५६ Phosgene-फ़ास्जीन ६८

Phosphatase-फ़ास्फेटेज १०९ Phosphate-फ़ास्फ़ेट १११ Phosphorus-फ़ास्फ़ोरस ९२, १४१ Phosphorus metabolism-फ्रास्फ-रस विपचन १६८ Phosphorylase-फ़ास्फ़ोराइलेज ११४ Phosphorylation-फ़ास्फ़ोरिलेशन १६८ Phytol-फाइटाल १६१ Picric acid-पिकिक अम्ल ६४ Pinerootoil-चीड़ की जड़ का तेल १४८ Pine rosin-पाइन रोज़िन १७४ Pitchblende-पिचब्लेंड ४४, ४६ Plant nutrient-पौघा पोषक ७१ Plant Pigment-पौधे का रंगद्रव्य १५२ Plastics-प्लास्टिक्स १५५, २००, २०२ Plasticizer-प्लास्टिक कारक १४७ Platinum-प्लैटिनम ५५, ५६, १३२ Polarity-ध्रुवत्व १४५ Polonium-पलोनियम ४५, ४६ Polyene-बहुईन १५३ Polymeric bond-पालीमेरिक (बहु-अंशी) बंधक १५० Polymetacrylate-पालीमेटाक्रिलेट १९२ Polypeptide-पालीपेप्टाइड १८१ Polysaccharide-पालीसैकराइड १५० Polyterpene-पाली टरपीन १६० Porcelain-पोस्लिन ९१

Porphyrin-पोरफ़यारिन ११६ Porphyrinuria-पोरफ़ायरीन्रिया ११७ Positive electron-धनात्मक इलेक्ट्रान १४० Praseodymium-प्रेजिओडिमियम १७३ Principal valence-मुख्यसंयोजकता५५ Protactinium-प्रोटएक्टीनियम १७० Protective colloid-संरक्षक कलिल९३ Protein-प्रोटीन ६, ४२ ९६, ९८, १७९, १८३, १९० Proton-प्रोटान ८४, १४० Protoplasma-प्रोटोप्लाज्म २९ Protyle-प्रोटाइल ८४ Provitamin-प्रोविटामिन १५४ Purine-प्यूरीन ६, २१, ११० Purple dyestuff-बैगनी रंग-सामग्री२३ Putrefaction-सड़न, पूयन ११५ Pyranose-पिरानोज १४९ Pyridine-पिरीडीन १५७ Pyridoxin-पिरीडाक्सिन १५७ Pyrolysis-उच्चताप विश्लेषण ६७ Pyrophorous-अग्निजन २४ Pyrrole-पायरोल ११६ Pyrilium Salt-पिरीलयम लवण १८७ Quantum statistics-क्वांटम संख्या-विज्ञान १९५ Quicklime-कली चूना २५ Quinone-क्वीनोन २०१

Rachitis-रेकिटिस १०५ Radar-रेडार १९८ Radioactinium-रेडियमधर्मी ऐक्टी-नियम १७० Radioactive Carbon-रेडियमधर्मी कार्बन १४२ Radioactive decomposition-रेडियमधर्मी विच्छेदन१६,८१ Radioactive iodine-रेडियमधर्मी आयोडीन १४२ Radioactive substances-रेडियम-घर्मी पदार्थ ७८ Radioactivity-रेडियमधर्मिता ७८, ३३, ४५ Radio-aluminium-रेडियो एल्य्-मिनियम १४१ Radioelements-रेडियो तत्त्व ८० Radio-nitrogen-रेडियो नाइट्रोजन 888 Radio-phosphorus-रेडियो फ़ास्फ़ोरस१४१, १६७ Radio thorium-रेडियो थोरियम८० Radium-रेडियम १६, ३३, ४४, ४५, ७९. १६८ Radium D (Radio-lead)-रेडियम डी (रेडियमधर्मी सीस) ७९, १६६ Radium G-रेडियम जी १६६ Rare earth element-विरल मुदा तत्त्व १९३

Retina-रेटिना (चक्षुपटल) १५५ Reverberatory electrical furnace -प्रतिक्षेपक विद्युत भ्राष्ट्र २५ Rhamnose-र्हैमनोज ६४ Rheumatism-गठिया रोग,बात रोग, ६ Rhodium-रहोडियम ५४ Rhodoxanthin-र्होडोजें थिन १५३ Ribonuclease-राइबोन्युक्लीज १८१ Ribose-राइबोज ८ Rockefeller Institute-राकफेलर इंस्टीट्युट १८० Rontgen rays+रंटजन-किरण ४६ Rootnodule-जड़-ग्रंथि, मूल गण्ड १७७ Rubber-रबर ४२. १५८. २०० Ruby glass-माणिक्य ९१ Saccharase-सैकरेज ६२, १७९ Saccharose-शर्करा, सैकरोज ३९ Salicin-सैलिसिन ८ Scillaren-सिलारेन १०२ Sea urchin-समुद्र अचिन १५७ Scurvy-रोग-विशेष, स्कर्वी १५५ Sedimentation-तलछटीकरण,कल्कन ९ ६ Selenium-सिलीनियम २०० Sera-जलवत् भाग ८७ Sesquiterpene—सेस्ववीटरपीन १६० Sex-hormone-लिंग-हार्मीन १६१ Silage-साइलेज, हरित रखा हुआ चारा Silicon-सिलिकन २६, १४० Silver-रजत ५९

Silver iodide-रजत आयोडाइड १३३ Silver Salvarsan-रजत सैलवर्सन १५२ Sitosterol-सिटोस्टीरोल १०६ Sodium-सोडियम १३, ४८, ५९, ८९, १४0 Sodium bromide-सोडियम ब्रोमा-इड ५८ Sodium chloride-सोडियम क्लोरा-इड १३ Sodium hydroxide-सोडियम हाइ-ड्राक्साइड १२ Solanellic acid-सोलैनेलिक अम्ल १०१ Solid hydrogen-ठोस हाइड्रोजन १३७ Sorbitose-सार्विटोज १४९ Sorbose-सारबोज १५१ Spanish fly-स्पेन की मक्खी २०२ Specific heat-विशिष्ट ऊष्मा १४३ Spectral Analysis-वर्णक्रम विश्ले-षण ४५ Sperm whale-वीर्य ह्वेल १५९ Spin-नाच १९८ Spleen-तिल्ली १६८ Squill-औषघ में प्रयुक्त पौघा विशेष१०२ Stannic acid-स्टैनिक अम्ल ९३ Starch-स्टार्च १४९. १५५ . Stassfurt-स्टासफुर्ट २ Stearic acid-स्टियरिक (ठोस) अम्ल५१ Steel-इस्पात २५ Stereochemistry-विन्यास रसायन ५६ Sterine-स्टेरीन १६१

Sterol-स्टीरोल १०२, २०० Strychnine-स्ट्रिवनन १८८ Styrene-स्टिरीन २०२ Subatomic particles—उप-परमाणव कण ३४ Substituted indigo-प्रतिस्थापित नील २२ Sugar-शर्करा ५, ७, १२२, १९२ Sugarphosphate-शर्कराफ़ास्फ़ेट १०९ Third principle of Thermo-Sulfur-गंघक २०० Sun-सूर्य ८४ Sunlight-सूर्य-प्रकाश १९५ Super conductor-अति चालक १९७ Symbiose-सहजीवी १५७ Symplex-सिम्प्लेक्स १५७ Synthesis of elements-तत्त्वों का संश्लेषण १४२ Synthetic ammonia-संश्लिष्ट अमोनिया ६८ Synthetic diamond-संशिलष्ट हीरा २६ Synthetic resin-संश्लिष्ट रेज़ीन ९८, १२७, १४७, १९३ Synthetic rubber-संश्लिष्ट रबर२०२ Tropine-ट्रोपीन ६१ Tannin-टेनिन ३०, १५२ Tantalum-हैंटेलम ७४ Tautomeric modification-वयव प्रतिरूप १५२ Teflon-टेफ़्लान २७ Terpene-टरपीन २०,४०, १०४, २०२

Tetrahedral Carbon-चतुष्फलकीय कार्बन परमाणु २१, ५३ Theobromine-थियोब्रोमीन ६ Theory of Relativity-सापेक्षवाद का सिद्धांत ८४ Thermochemistry-ऊष्मा रसायन१३ Thermodynamics-ऊष्मा गतिकी २, ७४, ७७, १९४ dynamics-ऊष्मा गतिकी का त्तीय सिद्धांत ७४ Thoria-शोरिया १३० Thorium-थोरियम ३४, ७९, १३० Thorium B.-थोरियम बी० १६७ Thyroid-थायर्वायड १४२, १६९ Toad-स्थल मेढ्क, भेक १०० Tobacco mosaic virus-तम्बाक् की मोर्जन का वायरस (विषाणु) १८३-४ Toluene-टालुईन ४८ Tomato-टमाटर १५७ Toxin-विष, टाक्सिन ११ Trans-Uranium-पार यूरेनियम १७१ Tritium-दि्शियम १३८ Tropinone-द्रोपीनोन १८६ Trypsin-दिप्सिन १८१ Trypsinogen-द्रिप्सिनोजन १८१ Tungsten-टंगस्टन २५, ७६, १३० Tungsten filament-टंगस्टन तन्त् १३०

Turacus-दूय्रैकस ११८ Turbine-धिरी ९७ Turnbull's blue-टर्नबुलीय नीला १५ Turpentine-तारपीन ४२ Ultracentrifuge-अति सेन्द्रीफ़्यूज ९५, १९१ Ultramicroscope-अति सुक्ष्मदर्शी 92, 94 Ultraviolet light-अति बैंगनी प्रकाश १०५ United States Bureau of Standards-युनाइटेड स्टेट्स का स्टैंडर्डस का Water fennel-जल सोआ २०२ व्यूरो (प्रतिमान-संस्था) १३७ Uranium-युरेनियम १६, ३४, ४४, 40, 60, 68 Uranium pile-युरेनियम पुंज १६९ Urea-युरिया ३०, १२७ Urease-यूरियेज १७८ Uric acid-यूरिक अम्ल ६, १९ Urine-पेशाब ११४ Uroporphyrin-यूरोपोरफ़ायरिन११८ Xylopyranose-क्साइलोपिरानोज Uterus-गर्भाशय १६२ Valence-संयोजकता २०. ५४ Venom-तीव्र विष २०२ Veronal-वेरोनाल ९ Vertebrate-रीढ़ जन्त ९८ Vibration-कम्पन १४३ Vinyl–वाइनिल ११६ Virus-वायरस, विषाणु ९८, १८१

Vitamin-विटामिन ११०, २०२ Vitamin A-विटामिन ए६५, १५४, १६१ Vitamin B-विटामिन बी १५३ Vitamin C-विटामिन सी १४९ Vitamin D-विटामिन डी १०६ Vitamin K-विटामिन के २०२ Volcanic phenomena-ज्वाला-मुखीय घटना १३ ४ Volume Chemistry-आयतन रसायन ३६ Wolff-Kirschner reaction-बोल्फ़-किशंनर प्रतिकिया १५९ Wood-काष्ठ १२२, १४८ Wood distillation-काष्ठ-आसवन१२७ Wood-gum-काष्ठ-गोंद १५० Xanthophyll-जैथोफिल, पर्णपीत ६३ Xenon-जीनान १६, १८ Xylan-क्साइलान १४८, १४९ १५० Xylose-क्साइलोज १४८ Yeast-यीस्ट २८, ६२, १०८, १८४ Yellow pigment-पीला रंग-द्रव्य ६३ Zinc-यशद २२, ४७ Zinc Sulphate-यशद सल्फ़ेट १२ Zirconium-जरकोनियम १४८ Zymase-जाइमेज ३१, १०८



१. जैकोबस हनरीकस वैंट हॉक



२. एमिल फ़िशर



३. स्वान्ते अगस्त एर्हीनियस



४. विलियम रेमजे



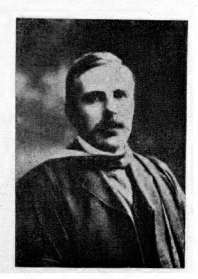
५. एडोल्फ फ़ान बाएर



६. हेनरी मोआयसां



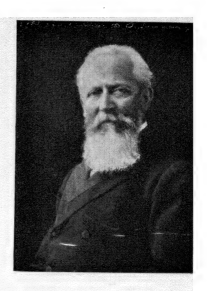
७. एडुअर्ड बुस्नेर



८. अरनेस्ट रदरक्रोर्ड



९. विल्हेल्म आस्ट्वल्ड



१०. आटो वालाख



११. विक्तर ग्रिनयार्ड



१२. पाल सबैशिए



१३. आल्फ्रेड वर्नर



१४. थियोडोर विलियम रिचर्ड्स



१५. रिचर्ड विल्सटैटर



१६. फ्रिट्ज हाबेर



१७. वार्ल्थर नन्स्टं



१८. फ्रेडरिक साडी



१९. फ्रान्सिस विलियम ऐस्टन



२०. फिट्ज प्रेग्ल



२१. रिचर्ड जिगमान्डी



२२. थियोडार स्वेदबर्ग



२३. हाइनरिस वीलैंड



२४. एडोल्फ़ विनडाउस



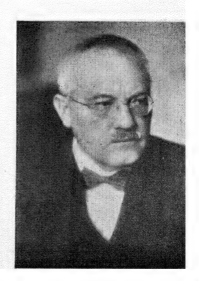
२५. आर्थर हार्डेन



२६. हन्स फ़ान यूलेर-चेल्पिन



२७. हन्स फ़िशर



२८. कार्ल बॉश



२९. फीडरिश बर्गियस



३०. अरविंग लैंग्म्योर



३१. हैरल्ड क्लेटन यूरे



३२. फ्रेडरिक जोलियो



३३. आयरीन जोलियो क्यूरी



३४. पीटर जे० डब्लू डिबाई



ु ३५. वाल्टर नार्मन हावर्थ



३६. पॉल केरर



३७. लियोपाल्ड रुज़िका



३८. जार्ज डी हेवेसी



३९. ओटो हॉन



४०. आरटूरी इलमारी विरटानैन



४१. जान हार्वर्ड नार्थाप



४२. वेन्डेल मेरेडिथ स्टैनली



४३. जेम्स बी० सुमनेर



४४. राबर्ट राबिन्सन



४५. आर्ने टिजेलियस



४६. विलियम फ्रान्सिस ग्याउक्यू



· ४७. कुर्ट आल्डर



४८. आटो डील्स